

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICH NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7 : C07D 409/10, A61K 31/415		A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/68226 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 16. November 2000 (16.11.00)		
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP00/03891			(81) Bestimmungsstaaten: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).		
(22) Internationales Anmeldedatum: 29. April 2000 (29.04.00)					
(30) Prioritätsdaten: 199 20 815.8 5. Mai 1999 (05.05.99) DE 199 61 686.8 21. Dezember 1999 (21.12.99) DE					
(71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, D-65929 Frankfurt (DE).					
(72) Erfinder: HEITSCH, Holger; Castellumstrasse 52, D-55252 Mainz-Kastel (DE). WIEMER, Gabriele; Ernst-Moritz-Arndt 21, D-61476 Kronberg (DE).			Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist: Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>		
(54) Title: 1-(P-THIENYLBENZYL)-IMIDAZOLES AS ANGIOTENSIN-(1-7) RECEPTOR AGONISTS, METHOD FOR THE PRODUCTION AND THE UTILIZATION THEREOF AND PHARMACEUTICAL PREPARATIONS CONTAINING SAID COMPOUNDS					
(54) Bezeichnung: 1-(P-TIENYLBENZYL)-IMIDAZOLE ALS AGONISTEN VON ANGIOTENSIN-(1-7)-REZEPTOREN, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG, IHRE VERWENDUNG UND SIE ENTHALTENDE PHARMAZEUTISCHE PRÄPARATE					
<p style="text-align: center;">(I)</p>					
(57) Abstract					
<p>The invention relates to novel 1-(p-thienylbenzyl)-imidazoles of formula (I), wherein radicals R(1)-R(6), X and Y have the meaning cited in the description. Said compounds are potent agonists of angiotensin-(1-7) receptors. As a result of the production and release of vasodilating, antithrombotic and cardioprotective messengers such as cyclic 3',5'-guanosine monophosphate (cGMP) and nitrogen monoxide (NO) associated with the stimulation of said receptors in the endothelial cells, said compounds represent valuable medicaments in the treatment and prophylaxis of hypertension, heart hypertrophy, heart failure, coronary heart diseases such as Angina Pectoris, myocardial infarct, vascular restenosis following angioplasty, cardiomyopathy, endothelial dysfunction or endothelial lesions, e.g. as a result of atherosclerotic processes or in case of Diabetes mellitus and arterial or venous thrombosis.</p>					

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft neue 1-(p-Thienylbenzyl)-Imidazole der Formel (I), wobei die Reste R(1) bis R(6), X und Y die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben, die potente Agonisten von Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren sind und durch die mit der Stimulation dieser Rezeptoren an Endothelzellen verbundene Produktion und Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cyclisches 3',5'-Guanosinmonophosphat (cGMP) und Stickstoffmonoxid (NO) wertvolle Arzneimittel zur Behandlung und Prophylaxe von Bluthochdruck, Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie, Kardiomyopathien, einer endothelialen Dysfunktion bzw. endothelialer Schädigungen, z.B. als Folge atherosklerotischer Prozesse oder beim Diabetes mellitus, sowie von arterieller und venöser Thrombose darstellen.

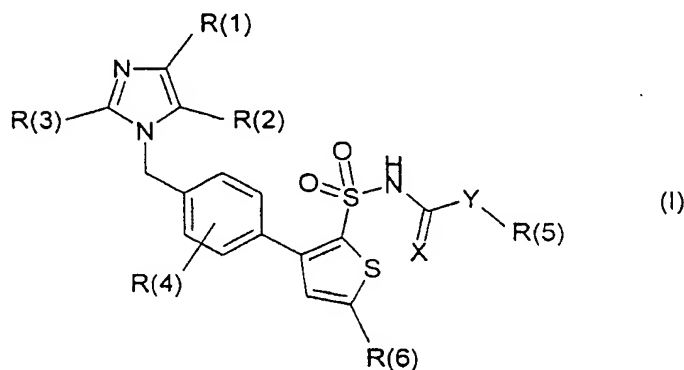
LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FJ	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	IIU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

1-(p-Thienylbenzyl)-Imidazole als Agonisten von Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren,
 Verfahren zu ihrer Herstellung, ihre Verwendung und sie enthaltende
 pharmazeutische Präparate

5 Die Erfindung betrifft neue 1-(p-Thienylbenzyl)-Imidazole der Formel (I),



die potente Agonisten von Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren sind und durch die mit der

10 Stimulation dieser Rezeptoren an Endothelzellen verbundene Produktion und
 Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven
 Botenstoffe cyclisches 3',5'-Guanosinmonophosphat (cGMP) und Stickstoffmonoxid
 (NO) wertvolle Arzneimittel zur Behandlung und Prophylaxe von Bluthochdruck,
 Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina
 15 Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie, Kardiomyopathien,
 einer endothelialen Dysfunktion bzw. endothelialer Schädigungen, z.B. als Folge
 atherosklerotischer Prozesse oder beim Diabetes mellitus, sowie von arterieller und
 venöser Thrombose darstellen.

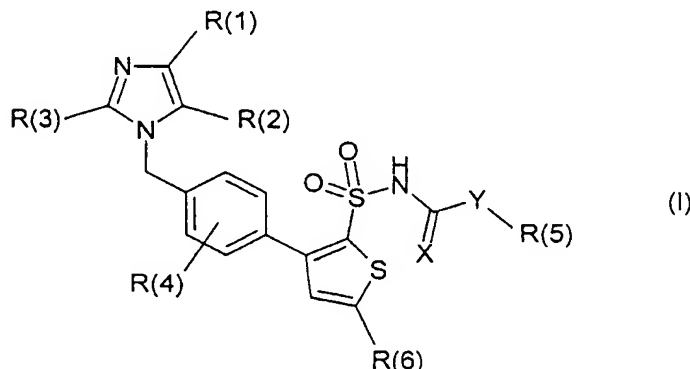
20 In den Anmeldungen EP-A 512675 und WO 94/27597 sind Thienyl-benzyl-
 substituierte Imidazole als Angiotensin II-Rezeptor-Antagonisten und deren
 Verwendung zur Behandlung der Hypertension, Herzinsuffizienz, Migräne,
 Alzheimerschen Krankheit und als Antidepressiva beschrieben. Darüber hinaus sind
 Thienylbenzyl-substituierte Imidazo-pyridine aus EP-A 513979 als Antagonisten von
 25 Angiotensin II-Rezeptoren und deren Verwendung zur Behandlung der
 Hypertension, Herzinsuffizienz, Migräne und Alzheimerscher Krankheit sowie aus
 US-5444067 als Angiotensin II-Agonisten und deren Verwendung zur Behandlung
 der Hypotension und des Hypoaldosteronismus bekannt. Des weiteren sind aus EP-

A 534706 Thienylbenzyl-substituierte Chinazolinone und Pyridopyrimidone und aus EP-A 510812 Thienylbenzyl-substituierte Triazole als Antagonisten von Angiotensin II-Rezeptoren bekannt.

5 Die hier beschriebenen 1-(p-Thienylbenzyl)-Imidazole der Formel (I) und deren Verwendung als Agonisten von Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren sind dabei in den angeführten Anmeldungen weder beschrieben, vorweggenommen noch nahegelegt.

Überraschend wurde gefunden, daß 1-(p-Thienylbenzyl)-Imidazole der Formel (I)
10 eine ausgeprägte Wirkung auf Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren haben und die biologische Wirkung des Effektorhormons Angiotensin-(1-7) mimikrieren.

Gegenstand der Erfindung sind somit Verbindungen der Formel (I),



15

in denen die angeführten Reste die folgende Bedeutung haben:

R(1) 1. Halogen;
20 2. Hydroxy;
3. (C₁-C₄)-Alkoxy;
4. (C₁-C₈)-Alkoxy, wobei 1 bis 6 Kohlenstoffatome gegen die Heteroatome O, S oder NH, vorzugsweise gegen O ausgetauscht sind;
25 5. (C₁-C₄)-Alkoxy, substituiert mit einem gesättigtem cyclischen Ether wie Tetrahydropyran oder Tetrahydrofuran;
6. O-(C₁-C₄)-Alkenyl;

7. O-(C₁-C₄)-Alkyl-Aryl; und
8. Aryloxy, unsubstituiert oder substituiert mit einem
Substituenten aus der Reihe Halogen, (C₁-C₃)-Alkyl, (C₁-C₃)-
Alkoxy oder Trifluormethyl;

5

R(2) 1. CHO;
2. COOH; und
3. CO-O-(C₁-C₄)-Alkyl;

10 R(3) 1. (C₁-C₄)-Alkyl; und
2. Aryl;

R(4) 1. Wasserstoff;
2. Halogen, und
15 3. (C₁-C₄)-Alkyl;

X 1. Sauerstoff;
2. Schwefel;

20 Y 1. Sauerstoff; und
2. -NH-;

R(5) 1. Wasserstoff;
2. (C₁-C₆)-Alkyl; und
25 3. (C₁-C₄)-Alkyl-Aryl;
wobei R(5) nur dann auch Wasserstoff sein kann, wenn Y die unter 2.
angeführte Bedeutung besitzt;

R(6) 1. (C₁-C₅)-Alkyl;
30 in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon in allen Verhältnissen,
und ihre physiologisch verträglichen Salze;
ausgenommen Verbindungen der Formel (I), in denen gleichzeitig R(1) für Halogen
steht und R(2) die unter 2. und 3. angeführte Bedeutung hat.

Der Begriff Alkyl bedeutet, sofern nicht anders angegeben, geradkettige oder verzweigte gesättigte Kohlenwasserstoffreste. Dies gilt auch für davon abgeleitete Substituenten wie Alkoxy oder den Rest S(O)_m-Alkyl. Beispiele für Alkylreste sind

5 Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, Isobutyl, sec-Butyl, tert-Butyl, n-Pentyl, n-Hexyl.
Beispiele für Alkoxy sind Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, Isopropoxy. Beispiele für Aryloxy sind Phenoxy oder Naphthoxy. Bevorzugt ist Phenoxy.

Alkenyl steht für einfach oder mehrfach ungesättigte Kohlenwasserstoffreste, in

10 denen sich die Doppelbindungen in beliebigen Positionen befinden können.
Beispiele für Alkenyl sind Vinyl, Propenyl und Butenyl.

Halogen steht für Fluor, Chlor, Brom oder Jod, vorzugsweise für Chlor oder Fluor.

15 Aryl steht für Phenyl oder Naphthyl, bevorzugt Phenyl.

In substituierten Arylresten können sich die Substituenten in beliebigen Positionen zueinander befinden.

20 Beispiele für Arylalkylreste sind Phenylmethyl (Benzyl), Phenylethyl, Phenylpropyl, Phenylbutyl, Naphthylmethyl, Naphthylethyl, Naphthylpropyl, Naphthylbutyl.

Enthalten die Verbindungen der Formel (I) eine oder mehrere saure oder basische Gruppen so sind auch die entsprechenden physiologisch verträglichen Salze

25 Gegenstand der Erfindung, insbesondere die pharmazeutisch verwendbaren Salze. So können die Verbindungen der Formel (I), die saure Gruppen, z. B. eine oder mehrere COOH-Gruppen, tragen, beispielsweise als Alkalimetallsalze, vorzugsweise Natrium- oder Kaliumsalze, oder als Erdalkalimetallsalze, z. B. Calcium- oder Magnesiumsalze, oder als Ammoniumsalze, z. B. als Salze mit Ammoniak oder
30 organischen Aminen oder Aminosäuren, verwendet werden. Verbindungen der Formel (I), die eine oder mehrere basische, d. h. protonierbare, Gruppen tragen, können auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren verwendet werden, beispielsweise als Hydrochloride, Phosphate, Sulfate, Methansulfonate, Acetate, Lactate, Maleinate,

Fumarate, Malate, Gluconate usw. Enthalten die Verbindungen der Formel (I) gleichzeitig saure und basische Gruppen im Molekül, so gehören neben den geschilderten Salzformen auch innere Salze, sogenannte Betaine, zu der Erfindung. Salze können aus den Verbindungen der Formel (I) nach üblichen Verfahren

5 erhalten werden, beispielsweise durch Vereinigung mit einer Säure bzw. Base in einem Lösungs- oder Dispergiermittel oder auch durch Anionenaustausch aus anderen Salzen.

Unter physiologisch verträglichen Salzen von Verbindungen der Formel (I) sind beispielsweise auch organische und anorganische Salze zu verstehen, wie sie in

10 Remington's Pharmaceutical Sciences (17. Auflage, Seite 1418 (1985)) beschrieben sind. Aufgrund der physikalischen und chemischen Stabilität und der Löslichkeit sind für saure Gruppen unter anderem Natrium-, Kalium-, Calcium- und Ammoniumsalze bevorzugt; für basische Gruppen sind unter anderem Salze der Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder von Carbonsäuren oder Sulfonsäuren, wie z.B.

15 Essigsäure, Zitronensäure, Benzoësäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Weinsäure und p-Toluolsulfonsäure bevorzugt.

Die vorliegende Erfindung umfaßt weiterhin Solvate von Verbindungen der Formel (I), zum Beispiel Hydrate oder Addukte mit Alkoholen, sowie Derivate der 20 Verbindungen der Formel (I) wie zum Beispiel Ester, und Pro-Drugs und aktive Metabolite.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), in denen

25 R(1) 1. Chlor;
2. Hydroxy;
3. Methoxy, Ethoxy, Propyloxy;
4. Methoxyethoxy, Methoxypropoxy;
5. Allyloxy; und
30 6. Phenoxy;

R(4) 1. Wasserstoff; und
2. Chlor;

R(5) 1. Wasserstoff; und
2. (C₁-C₄)-Alkyl;

5 R(6) n-Propyl und 2-Isobutyl;

bedeuten und die übrigen Reste wie oben definiert sind, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

10

Weiterhin sind Verbindungen der Formel (I) bevorzugt, in denen

R(1) Halogen, bevorzugt Chlor; (C₁-C₄)-Alkoxy, bevorzugt Methoxy, Ethoxy, Propyloxy, besonders bevorzugt Methoxy; oder (C₁-C₈)-Alkoxy, wobei 1 bis 6
15 Kohlenstoffatome gegen die Heteroatome O, S oder NH vorzugsweise O ausgetauscht sind, bevorzugt Methoxyethoxy oder Methoxypropoxy;

R(2) CHO;

20 R(3) Aryl, bevorzugt Phenyl;

R(4) Halogen, bevorzugt Chlor, oder Wasserstoff;

R(5) (C₁-C₆)-Alkyl, bevorzugt Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl;

25

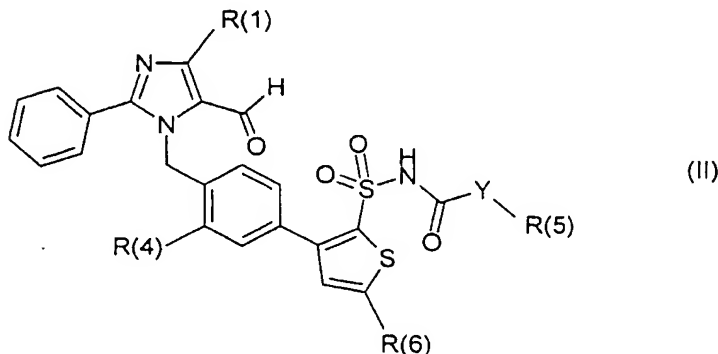
R(6) (C₁-C₅)-Alkyl, bevorzugt Ethyl, Propyl oder Butyl;

X Sauerstoff;

30 Y Sauerstoff oder -NH-; bedeutet,

in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel (I), wenn diese Verbindungen der Formel (II) darstellen,



5

in der die Reste R(1), R(4), R(5), R(6) und Y die oben angeführte Bedeutung haben, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

10 Bevorzugt sind auch Verbindungen der Formel (I), in denen R(1) (C_1 - C_4)-Alkoxy oder (C_1 - C_8)-Alkoxy, wobei 1 bis 6 Kohlenstoffatome gegen die Heteroatome O, S oder NH, vorzugsweise O ausgetauscht sind bedeutet und die übrigen Reste wie oben definiert sind, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

15

Besonders bevorzugt sind auch Verbindungen der Formel (I), in denen R(2) CHO bedeutet und die übrigen Reste wie oben definiert sind, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

20

Bevorzugt sind weiterhin Verbindungen der Formel (I), in denen X O bedeutet und die übrigen Reste wie oben definiert sind, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

25 Als besonders bevorzugte Verbindungen der Formel (I) seien genannt:

4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-propyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

10 5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethoxy carbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methoxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

15 5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

20 5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol Natriumsalz;

25 5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol L-Lysin-Salz;

5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol Tris(hydroxymethyl)aminomethan-Salz;

30 5 Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxyethoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorphenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorphenyl]-methyl]-imidazol;

10 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

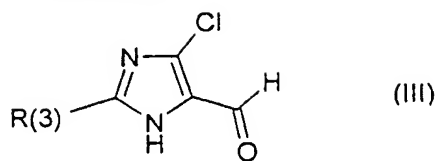
15 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methoxycarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butylaminocarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol; oder

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methylaminocarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol; sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

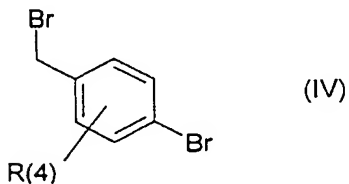
25 Die Erfindung betrifft weiterhin Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I), die durch die im folgenden wiedergegebenen Reaktionsschritte gekennzeichnet sind:

30 a) 4-Chlor-5-formyl-imidazol-Derivate der Formel (III),

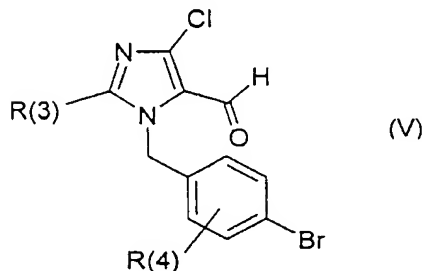


in der R(3) die oben angeführte Bedeutung besitzt und deren Herstellung

5 beispielsweise in Chem. Pharm. Bull. 24, 1976, 960-969 beschrieben ist, werden mit p-Brom-benzylbromiden der Formel (IV),



10 in denen R(4) wie oben definiert ist, zu Verbindungen der Formel (V),

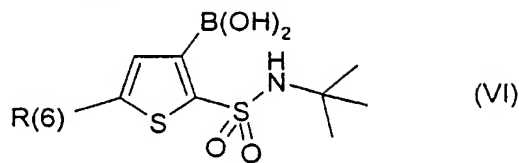


in denen R(3) und (R4) die oben angeführte Bedeutung besitzen, umgesetzt wobei

15 die Alkylierung in Gegenwart einer organischen oder anorganischen Base wie beispielsweise Triethylamin, K_2CO_3 oder Cs_2CO_3 in einem inerten Lösungsmittel wie beispielsweise DMF durchgeführt werden kann. Verbindungen der Formel (IV) sind käuflich erhältlich oder können nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden.

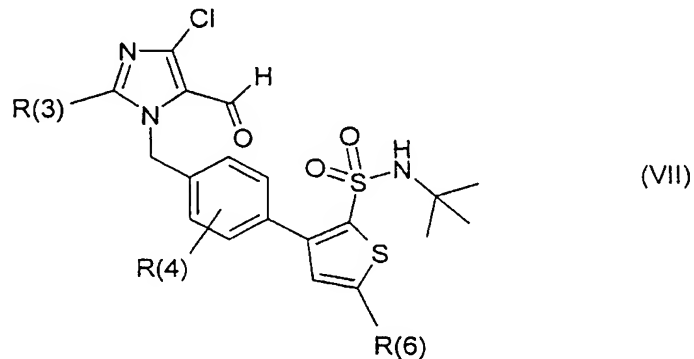
20

b) Die Verbindungen der Formel (V) können mit Thiophen-3-boronsäuren der Formel (VI),



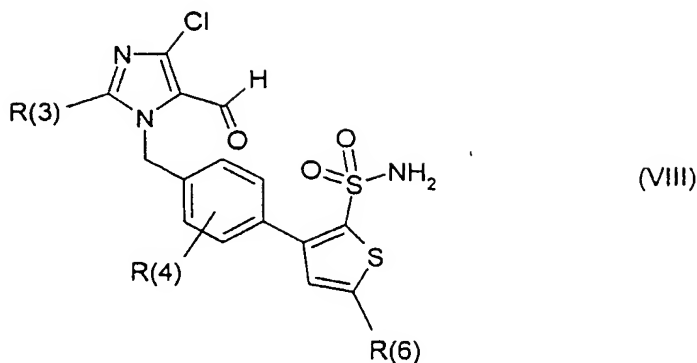
in denen R(6) wie oben definiert ist und deren Herstellung aus EP-A 512 675 bekannt ist, zu den 1-(p-Thienyl)-Imidazolen der Formel (VII),

5



in denen R(3), R(4) und R(6) wie oben definiert sind, umgesetzt werden. Diese Suzuki-Typ Cross-coupling-Reaktion erfolgt vorzugsweise unter Verwendung von
 10 Palladium(II)acetat und Triphenylphosphin oder Tetrakistriphenylphosphinpalladium als Katalysatoren in Gegenwart einer Base wie z.B. Cäsium- oder Kaliumcarbonat beispielsweise in Lösungsmittelgemischen aus Ethanol und Toluol bei Temperaturen bis zum Siedepunkt der Lösungsmittel; entsprechende Reaktionen werden zum Beispiel in Synthetic Commun. 11 (1981) 513, J. Med. Chem. 38 (1995) 15 2357-2377 und Liebigs Ann. 1995, 1253-1257 beschrieben.

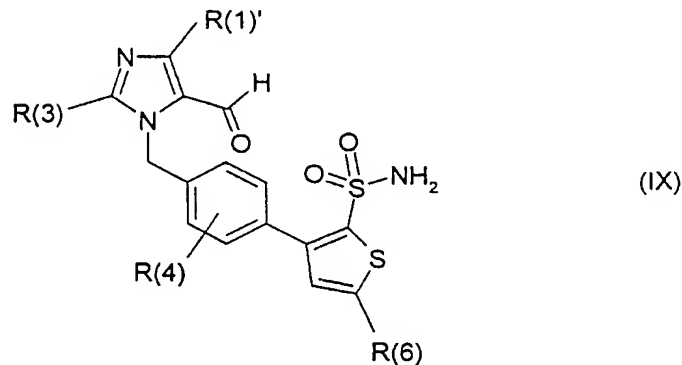
c) Die Verbindungen der Formel (VII) können durch Abspaltung der tert.-Butyl-Schutzgruppe in die Sulfonamide der Formel (VIII)



in denen R(3), R(4) und R(6) wie oben definiert sind, überführt werden. Diese
Abspaltung erfolgt bevorzugt durch Behandlung der Verbindungen der Formel (VII)
5 mit organischen Säuren wie beispielsweise konzentrierter Trifluoressigsäure in
Gegenwart von Anisol.

d) Die Verbindungen der Formel (VIII) können durch Substitution des Chloratoms in
Position 4 des Imidazol-Ringes in die Verbindungen der Formel (IX),

10



in der R(3), R(4) und R(6) wie oben definiert sind und R(1)' für die unter 2. bis 8.
angeführten Reste steht, überführt werden. Diese Substitution des Chloratoms kann
15 dabei beispielsweise durch Behandlung der Verbindungen der Formel (VIII) mit
Alkoholaten erfolgen, die in situ durch Einwirkung von Basen wie NaOH oder NaH
auf die im allgemeinen auch als Lösungsmittel verwendeten Alkohole wie
beispielsweise Methanol, Ethanol oder Ethylenglycolmonomethylether bei
Temperaturen von 50 °C bis zum Siedepunkt der Alkohole gebildet werden.

20

Alternativ können die Verbindungen der Formel (IX), in denen R(1)' für (C₁-C₄)-Alkoxy steht, über eine Etherspaltung durch Behandlung vorzugsweise der Methoxyether der Formel (IX) mit konzentrierten Säuren wie HI und HBr oder mit Lewissäuren wie BF₃, BCl₃, BBr₃, AlCl₃ oder deren Etherate, vorzugsweise mit BBr₃,

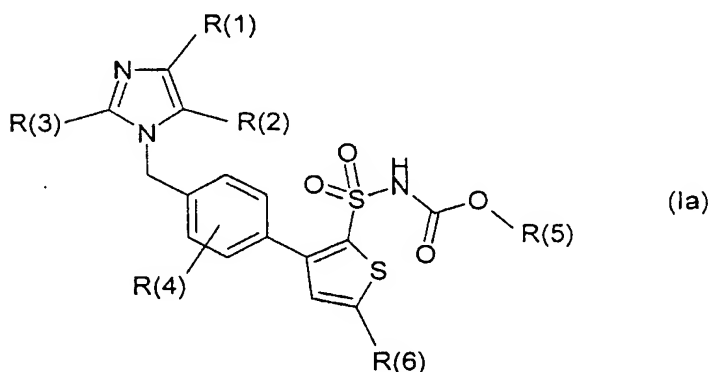
5 in einem inerten Lösungsmittel wie beispielsweise CH₂Cl₂ in die korrespondierenden Phenole überführt werden, die dann anschließend mit den geeignet substituierten Halogeniden wie zum Beispiel (2-Bromethyl)-methylether oder Benzylbromid in Gegenwart einer Base in einem inerten Lösungsmittel bei Temperaturen bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels nach an sich bekannten Verfahren umgesetzt

10 werden können.

Die entsprechenden Diphenylether-Verbindungen können aus dem Umsatz der Phenole der Formel (IX) mit Boronsäuren wie beispielsweise Phenylboronsäure oder 4-Methoxyphenylboronsäure in Gegenwart von Kupferkatalysatoren wie beispielsweise Cu(OAc)₂ erhalten werden; entsprechende Reaktionen sind

15 beispielsweise in Tetrahedron Lett. 39 (1998), 2937-2940 beschrieben.

e) Aus den Sulfonamiden der Formel (IX) können durch Umsatz mit R(5)-substituierten Chlorameisensäureestern die Sulfonylurethane der Formel (Ia),



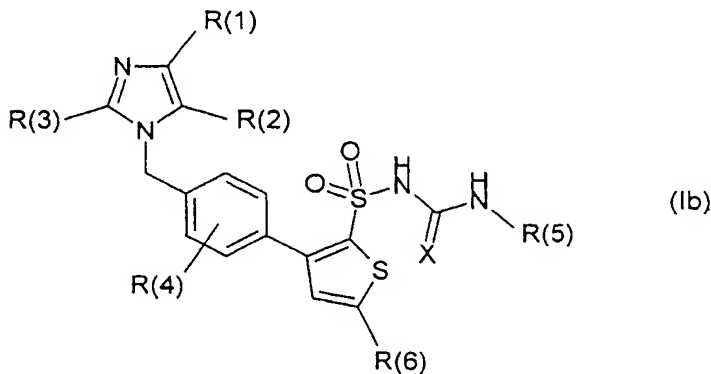
20

in der (R1), R(2), R(3), R(4), R(6) wie oben definiert sind und R(5) nur die unter 2. und 3. angeführte Bedeutung besitzt, hergestellt werden. Diese Umsetzung kann in Gegenwart einer Base wie beispielsweise Pyridin und eines Acylierungs-

25 beschleunigers wie 4-Pyrrolidino-pyridine bei Temperaturen von RT bis 150°C, vorzugsweise jedoch bei RT durchgeführt werden.

f) Aus den Sulfonamiden der Formel (IX) können durch Behandlung mit R(5)-substituierten Isocyanaten bzw. Isothiocyanaten die Sulfonylharnstoffe der Formel (Ib),

5



in der (R1), R(2), R(3), R(4), R(6) und X wie oben definiert sind und R(5) nur die unter 2. und 3. angeführte Bedeutung besitzt, gewonnen werden. Die Umsetzung mit den R(5)-substituierten Isocyanaten und –Isothiocyanaten kann in Gegenwart

10 einer Base in einem inerten Lösungsmittel bei Temperaturen von RT bis 150°C durchgeführt werden.

Als Basen eignen sich z.B. Alkalimetall- oder Erdalkalimetallhydroxide, -hydride, -amide oder –alkoholate, wie Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Calciumhydroxid,

15 Natriumhydrid, Kaliumhydrid, Calciumhydrid, Natriumamid, Kaliumamid, Natriummethylat, Natriumethylat oder Kalium-*tert*.-butylat. Als inerte Lösungsmittel eignen sich Ether wie THF, Dioxan, Ethylenglykoldimethylether oder Diglyme, Ketone wie Aceton oder Butanon, Nitrile wie Acetonitril, Nitroverbindungen wie Nitromethan, Ester wie Ethylacetat, Amide wie DMF oder N-Methylpyrrolidon,

20 Hexamethylphosphorsäuretriamid, Sulfoxide wie DMSO und Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol oder Xyole. Weiterhin eignen sich auch Gemische dieser Lösungsmittel untereinander.

Die Sulfonylharnstoffe der Formel (Ib) sind auch durch Umsetzung von Aminen R(5)-NH₂ mit Sulfonylisocyanat-Derivaten, die aus den Sulfonamiden der Formel (IX) beispielsweise durch Behandlung mit Phosgen oder einem Phosgeneratzstoff wie Triphosgen resultieren, herstellbar.

Die Sulfonylharnstoffe der Formel (Ib) lassen sich alternativ auch durch Umsetzung der Sulfonamide der Formel (IX) mit 2,2,2-Trichloracetamid-Derivaten eines geeigneten Amins $R(5)\text{-NH}_2$ in Gegenwart einer Base in einem inerten,

5 hochsiedenden Lösungsmittel wie z.B. DMSO oder aus den durch Umsatz mit Chlorameisäureethylester zugänglichem entsprechenden Sulfonylurethan der Formel (Ia) durch Einwirkung des entsprechenden Amins $R(5)\text{-NH}_2$ in einem inerten, hochsiedenden Lösungsmittel wie z.B. Toluol bei Temperaturen bis zum Siedepunkt des jeweiligen Lösungsmittels darstellen, welches beispielsweise in J. Med. Chem.

10 38 (1995) 2357-2377 und in Bioorg. Med. Chem. 5 (1997) 673-678 beschrieben ist.

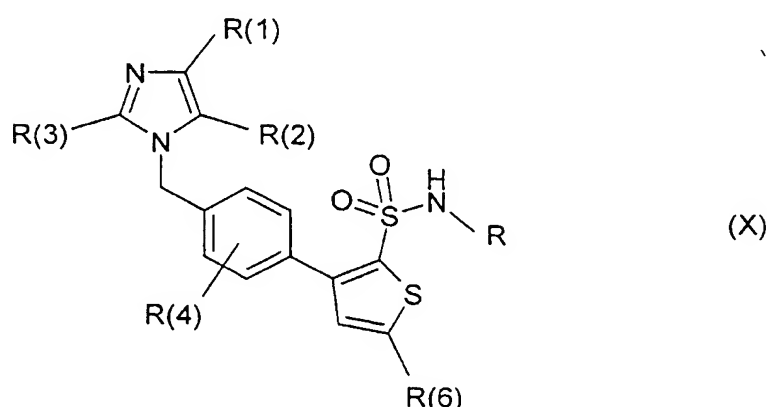
Die Herstellung der N-unsubstituierten Sulfonylharnstoffe der Formel (Ib), in denen $R(5)$ für Wasserstoff steht, kann durch Verseifung der nach Umsatz der Sulfonamide der Formel (IX) mit Bromcyan in der Gegenwart von K_2CO_3 in Acetonitril

15 resultierenden Sulfonamidonitrile mit Schwefelsäure bei Temperaturen $-10 - 0\text{ }^\circ\text{C}$ erfolgen.

Nach an sich bekannten Methoden, wie sie in der Literatur (z.B. in den Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg 20 Thieme Verlag, Stuttgart, Organic Reactions, John Wiley & Sons, Inc., New York oder Larock, Comprehensive Organic Transformations, VCH, Weinheim) können durch Oxidation der Aldehyd-Gruppe in den Verbindungen der Formel (I) dann die entsprechenden Carbonsäuren bzw. Carbonsäureestern der Formel (I) hergestellt werden.

25

Die Erfindung betrifft auch Verbindungen der Formel (X)



in denen R Wasserstoff oder eine geeignete Schutzgruppe wie beispielsweise (C₁-C₆)-Alkyl, bevorzugt tert.-Butyl bedeutet und die Reste R(1), R(2), R(3), R(4), R(6)

5 wie oben definiert sind, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

Die Verbindungen der Formel (X) stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) dar. Desweiteren weisen die

10 Verbindungen der Formel (X) eine hohe Affinität zum Angiotensin(1-7)-Rezeptor auf und können als Angiotensin(1-7)-Rezeptoragonisten und somit als Arzneimittel zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten, die primär oder sekundär durch eine reduzierte Produktion und/oder Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cyclisches 3',5'-

15 Guanosinmonophosphat (cGMP) und Stickstoffmonoxid (NO) verursacht oder zumindest mitverursacht werden, zum Beispiel zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Bluthochdruck, Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie, Kardiomyopathien, einer endothelialen Dysfunktion bzw. endothelialer

20 Schädigungen, z.B. als Folge atherosklerotischer Prozesse oder beim Diabetis mellitus, sowie von arterieller und venöser Thrombose verwendet werden.

Das vaskuläre Endothelium ist ein metabolisch aktives Organ mit einer Vielzahl regulatorischer Funktionen, daß zur Synthese und Freisetzung vasoaktiver

25 Substanzen befähigt ist. Eine Dysfunktion der gefäßauskleidenden Endothelschicht wird mit der Pathogenese verschiedener kardiovaskulärer Erkrankung wie Arteriosklerose und Hypertension korreliert (Eur. J. Clin. Invest. 1993, 23, 670-685). Eine endothiale Dysfunktion ist durch eine reduzierte Synthese und/oder Freisetzung der vasorelaxierenden, vasoprotективen, antithrombotisch und 30 antiproliferative wirksamen Botenstoffe NO und cGMP charakterisiert, die eine wesentliche Rolle in der Prevention und Regression des vaskulären Remodelling und der arteriellen Hypertension spielen. Substanzen, die in der Lage sind, die Synthese und Freisetzung dieser Botenstoffe zu stimulieren, sind daher wertvolle

Arzneimittel zur Behandlung aller Krankheiten, die durch eine endotheliale Dysfunktion gekennzeichnet sind.

Durch eine Vielzahl von publizierten Experimenten wurde belegt, daß ein

- 5 Abbauprodukt des Renin-Angiotensin-Systems, das Heptapeptid Angiotensin-(1-7), ein potentes, endogenes Effektorhormon des Renin-Angiotensin-Systems ist (Hypertension 1991, 18 [Suppl III]: III-126-III133), dessen biologische Wirkung durch die Stimulation spezifischer Rezeptoren, die bevorzugt Angiotensin-(1-7) binden, hervorgerufen wird (Peptides 1993, 14, 679-684, Hypertension 1997, 29 [part 2]: 10 388-393)). Diese Wirkung ist in vielen Fällen der des vasokonstriktorischen Hormons Angiotensin II entgegengerichtet bzw. steht dieser gegenregulatorisch gegenüber (Hypertension 1997, 30 [part 2]: 535-541, Regulatory Peptides 1998, 78, 13-18). In Hypertension 1992, 19 [Suppl. II]: II-49-II-55 und in Am. J. Cardiol. 1998, 82, 17S-19S wurde aufgezeigt, daß Angiotensin-(1-7) die Produktion und/oder die 15 Freisetzung von NO/cGMP und der Prostaglandine E₂ und I₂ stimuliert, welches durch Vorbehandlung mit AT₁- und AT₂-Rezeptor-Antagonisten nicht blockiert wird. In Hypertension 1996, 27 [part 2]: 523-528 wurde eine endothelabhängige Relaxation an intakten Koronararterien von Hunden und Schweinen sowie in J. Cardiovasc. Pharmacol. 1997, 30, 676-682 eine endothelabhängige Relaxation 20 intakter, durch KCl vorkontrahierter Rattenaorten durch Angiotensin-(1-7) beschrieben, die durch AT₁-Rezeptor-Antagonisten nicht beeinflußt wird. In Peptides 1993, 14, 679-684 und in Am. J. Physiol. 1995, 269: H313-H319 wurde die blutdrucksenkende Wirkung von Angiotensin-(1-7) bei Dauerinfusion über eine osmotische Minipumpe in spontan hypertensiven Ratten aufgezeigt, wobei 25 Angiotensin-(1-7) in normotensiven Ratten in gleicher Dosis keine Wirkung auf den Blutdruck hatte. Komplementär zu diesen Untersuchungen wurde in Hypertension 1998, 31: 699-705 demonstriert, daß die Infusion eines Angiotensin-(1-7)-Antikörpers dem mittleren arteriellen Blutdruck in wachen, spontan hypertensiven Ratten, die mit Lisinopril und Losartan vorbehandelt waren, erhöht. 30 In Am. J. Hypertension 1998, 11: 137-146 wurde demonstriert, daß in Menschen mit essentieller Hypertonie deutlich niedrigere Plasmaspiegel von Angiotensin-(1-7) nachweisbar sind als in normotensiven Menschen. In Hypertension 1996, 28, 104-108 wurde die anti-proliferative Wirkung von Angiotensin-(1-7) auf vaskuläre Glattmuskelzellen und in Hypertension 1999, 33

[part II]: 207-211 die Hemmung der Proliferation von Glattmuskelzellen nach vaskulärer Gewebsschädigung belegt.

Darüberhinaus zeigte Angiotensin-(1-7) in Kochsalz-beladenen, anästhesierten normotensiven Wistar-Ratten auch renale Effekte wie eine erhöhte Natriurese und

5 Diurese (Am. J. Physiol. 1996, 270, F141-F147).

Die hier beschriebenen Verbindungen der Formel (I) sind potente, nicht-peptidische Agonisten der postulierten Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren, die vorzugsweise in den Gefäßen (einschließlich Endothel), in der Niere, im ZNS und im Herz lokalisiert sind.

10 Sie mimikriieren daher die vorstehend beschriebene, dem Angiotensin II entgegen-gerichtete biologische Wirkung des Peptidhormons Angiotensin-(1-7), die auf die Produktion und/oder Freisetzung von cGMP und NO aus dem Endothel zurück-zuführen ist, ohne dabei dem raschen metabolischen Abbau dieses Hormons zu unterliegen. Durch die Stimulation der Produktion und/oder Freisetzung dieser 15 vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe sind die beschriebenen Angiotensin-(1-7)-Rezeptor-Agonisten der Formel (I) daher wertvolle Arzneimittel zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten, die primär oder sekundär durch eine reduzierte Produktion und/oder Freisetzung der 20 vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cyclisches 3',5'-Guanosinmonophosphat (cGMP) und Stickstoffmonoxid (NO) verursacht oder zumindest mitverursacht werden und somit beispielsweise in der Behandlung und/oder Prophylaxe von Bluthochdruck, Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie, Kardiomyopathien, einer endothelialen Dysfunktion 25 bzw. endothelialer Schädigungen, z.B. als Folge atherosklerotischer Prozesse oder beim Diabetes mellitus, sowie von arterieller und venöser Thrombose eingesetzt werden können.

30 Die Stimulation endothelialer Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren durch die Agonisten der Formel (I) verursacht die Freisetzung vasodilatatorischer und organprotektiver Autacoide. Dieser Mechanismus unterscheidet sich dabei vom der ACE-Hemmung und AT₁-Rezeptor-Blockade durch die Vermeidung entweder von erniedrigtem Gewebs-Angiotensin II (bei ACE-Hemmern) oder von zur Zeit noch

nicht abzuschätzender Effekten, die mit erhöhten ANG II-Plasmawerten (bei AT₁-Rezeptor-Antagonisten) verbunden sind.

Die Verbindungen der Formel (I) und ihre physiologisch verträglichen Salze können
5 somit am Tier, bevorzugt am Säugetier, und insbesondere am Menschen als
Arzneimittel für sich allein, in Mischungen untereinander oder zusammen mit
anderen Wirkstoffen verwendet werden, insbesondere in Form von
pharmazeutischen Präparaten. Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher die
10 Verwendung von Verbindungen der Formel (I) und/oder ihren physiologisch
verträglichen Salzen zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder
Prophylaxe der vorstehend genannten Krankheitsbilder, sowie pharmazeutische
Präparate, die eine wirksame Dosis mindestens einer Verbindung der Formel (I)
und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon als aktiven Bestandteil
neben üblichen, pharmazeutisch einwandfreien Trägerstoffen und/oder Hilfsstoffen
15 enthalten. Die pharmazeutische Zubereitungen können für eine enterale oder eine
parenterale Anwendung bestimmt sein und enthalten normalerweise 0.5 bis 90
Gewichtsprozent der Verbindung der Formel (I) und/oder ihrer physiologisch
verträglichen Salze. Die Menge an Wirkstoff der Formel (I) und/oder dessen
physiologisch verträglichen Salzen in den pharmazeutischen Präparaten beträgt im
20 allgemeinen 0.2 bis 500 mg, vorzugsweise 1 bis 300 mg.

Erfindungsgemäß einsetzbare Arzneimittel, die die Verbindungen der Formel (I)
und/oder ihre physiologisch verträglichen Salze enthalten, können enteral, zum
Beispiel oral oder rektal, verabreicht werden, zum Beispiel in Form von Pillen,
25 Tabletten, Filmtabletten, Dragees, Granulaten, Hart- und Weichgelatinekapseln,
Lösungen wie wässrigen, alkoholischen oder öligen Lösungen, Säften, Tropfen,
Sirupen, Emulsionen oder Suspensionen. Die Verabreichung kann auch parenteral
erfolgen, zum Beispiel subkutan, intramuskulär oder intravenös in Form von
Injektionslösungen oder Infusionslösungen. Weitere in Betracht kommende
30 Applikationsformen sind zum Beispiel die perkutane oder topische Applikation, zum
Beispiel in Form von Salben, Cremes, Pasten, Lotionen, Gelen, Sprays, Puder,
Schäumen, Aerosolen oder Lösungen, oder die Verwendung in Form von
Implantaten.

Die Herstellung der erfindungsgemäß einsetzbaren pharmazeutischen Präparate kann nach den bekannten Standardverfahren zur Herstellung pharmazeutischer Präparate erfolgen. Dazu werden ein oder mehrere Verbindungen der Formel (I) und/oder ihre physiologisch verträglichen Salze zusammen mit einem oder

- 5 mehreren festen oder flüssigen galenischen Trägerstoffen und/oder Zusatzstoffen oder Hilfsstoffen und, wenn gewünscht, in Kombination mit anderen Arzneimittelwirkstoffen mit therapeutischer oder prophylaktischer Wirkung, zum Beispiel Herz-Kreislauf-aktiven Arzneimitteln wie etwa Calcium-Antagonisten, ACE-Hemmern, AT1-Rezeptor-Antagonisten, NO-Donoren, Endothelin-Rezeptor-Antagonisten, K-
- 10 Kanal-Öffnern, Phosphodiesterase-Hemmern, Diuretika oder α - und β -Blockern, in eine geeignete Verabreichungsform bzw. Dosierungsform gebracht, die dann als Arzneimittel in der Humanmedizin oder Veterinärmedizin verwendet werden kann.

Als Trägerstoffe kommen organische oder anorganische Substanzen in Frage, die

- 15 sich für die enterale (zum Beispiel orale) oder parenterale (zum Beispiel intravenöse) Applikation oder topische Anwendungen eignen und mit den Wirkstoffen der Formel (I) nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Alkohole wie Ethanol, Isopropanol oder Benzylalkohole, 1,2-Propandiol, Polyethylenglykole, Glycerin-triacetat, Gelatine, Kohlenhydrate wie Lactose oder
- 20 Stärke, Magnesium-stearat, Talk, Lanolin, Vaseline, Acetonitril, Dimethylformamid, Dimethylacetamid. Zur oralen und rektalen Anwendung dienen insbesondere Arzneiformen wie Tabletten, Dragees, Kapseln, Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, Sirupe, Säfte oder Tropfen, ferner Suspensionen oder Emulsionen. Es können auch Gemische von zwei oder mehreren Trägerstoffen
- 25 eingesetzt werden, zum Beispiel Gemische von zwei oder mehr Lösungsmitteln, insbesondere auch Gemische von einem oder mehreren organischen Lösungsmitteln mit Wasser. Als Zusatzstoffe oder Hilfsstoffe können die pharmazeutischen Präparate zum Beispiel Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zum Beispiel zur Beeinflussung des osmotischen Druckes,
- 30 Gleit-, Konservierungs-, Farb- und Geschmacks- und/ oder Aromastoffe, Puffersubstanzen enthalten. Sie können falls erwünscht auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, zum Beispiel ein oder mehrere Vitamine. Die Verbindungen der Formel (I) und/oder deren physiologisch verträgliche Salze können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate zum Beispiel zur

Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden. Insbesondere für die topische Anwendung kommen auch liposomale Zubereitungen in Betracht.

Die Dosierung des zu verabreichenden Wirkstoffs der Formel (I) und/oder eines physiologisch verträglichen Salz davon bei der erfindungsgemäßen Verwendung hängt vom Einzelfall ab und ist wie üblich für eine optimale Wirkung den individuellen Gegebenheiten anzupassen. So hängt sie ab von der Art und Stärke der zu behandelnden Krankheit sowie von Geschlecht, Alter, Gewicht und individueller Ansprechbarkeit des zu behandelnden Menschen oder Tieres, von der Wirkstärke und Wirkdauer der eingesetzten Verbindungen, davon, ob akut oder chronisch therapiert wird oder Prophylaxe betrieben wird, oder davon, ob neben Verbindungen der Formel (I) weitere Wirkstoffe verabreicht werden. Im allgemeinen ist ein Dosisbereich zur Behandlung der vorgenannten Krankheitsbilder im Menschen von etwa 0.1 mg bis etwa 100 mg pro kg und Tag bei Verabreichung an einen ca. 75 kg schweren Erwachsenen zur Erzielung der angestrebten Wirkung angemessen.

Bevorzugt ist ein Dosisbereich von 1 bis 20 mg pro kg und Tag (jeweils mg pro kg Körpergewicht). Die Tagesdosis kann dabei als Einzeldosis verabreicht werden oder in mehrere, zum Beispiel ein, zwei, drei oder vier, Einzeldosen aufgeteilt werden. Sie kann auch kontinuierlich verabreicht werden. Gegebenenfalls kann es, je nach individuellem Verhalten, erforderlich werden, von der angegebenen Tagesdosis nach oben oder nach unten abzuweichen. Pharmazeutische Präparate enthalten normalerweise 0.2 bis 500 mg, vorzugsweise 1 bis 300 mg Wirkstoff der Formel (I) und/oder dessen physiologisch verträgliche Salze.

Die Erfindung umfaßt auch ganz allgemein die Verwendung von, vorzugsweise nicht-peptidischen Verbindungen, die eine Stimulierung von Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren bewirken, die beispielsweise in den Gefäßen (einschließlich Endothel), in der Niere, im ZNS und im Herz lokalisiert sind, als Arzneimittel, vorzugsweise zur oralen Anwendung oder zur Verwendung als Substanzen, die die Produktion und/oder Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cGMP und NO stimulieren und als Arzneimittel zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten, die primär oder sekundär durch eine reduzierte Produktion und/oder Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cyclisches 3',5'-

Guanosinmonophosphat (cGMP) und Stickstoffmonoxid (NO) verursacht oder zumindest mitverursacht werden, insbesondere zur Behandlung und Prophylaxe von Bluthochdruck, Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie,

5 Kardiomyopathien, einer endothelialen Dysfunktion bzw. endothelialer Schädigungen, z.B. als Folge atherosklerotischer Prozesse oder beim Diabetes mellitus, sowie von arterieller und venöser Thrombose verwendet werden können.

Liste der Abkürzungen:

10

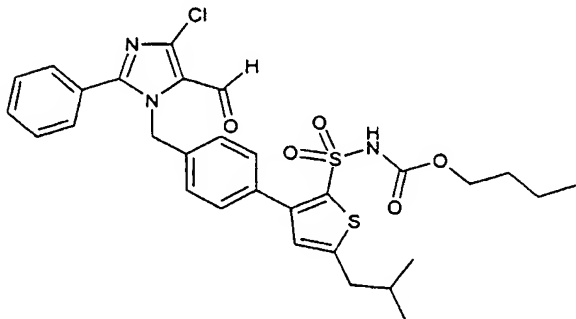
abs.	absolut	
cGMP	cyclisches 3',5'-Guanosinmonophosphat	
CH ₂ Cl ₂	Dichlormethan	
DCI	Desorption Chemical Ionisation	
15	DMF	N,N-Dimethylformamid
EE	Ethylacetat	
ESI	Electron Spray Ionisation	
FAB	Fast Atom Bombardment	
Fp	Schmelzpunkt	
20	ges.	gesättigt
h	Stunde(n)	
Min.	Minute(n)	
NO	Stickstoffmonoxid	
RT	Raumtemperatur	
25	THF	Tetrahydrofuran

Die Erfindung wird durch die nachstehenden Beispiele erläutert, ohne auf diese beschränkt zu sein.

30 Beispiele:

Beispiel 1

4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(*n*-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



5

a) 4-Chloro-1-[(4-bromophenyl)-methyl]-5-formyl-2-phenyl-imidazol

Eine Lösung aus 8.0 g (32.0 mmol) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-imidazol (hergestellt nach Chem. Pharm. Bull. 24, 1976, 960-969) und 5.3 g (32.0 mmol) K_2CO_3 in 200 mL abs. DMF wurde für 20 Min. bei RT gerührt. Anschließend wurde eine Lösung

10 von 9.6 g (32.0 mmol) 4-Bromo-benzylbromid in 200 mL abs. DMF hinzugeropft und die Reaktionslösung für 6 h bei RT gerührt. Es wurde im Vakuum eingeengt, der erhaltene Rückstand in EE aufgenommen, mit Wasser, 10%iger $KHSO_4$, 10 %iger $NaHCO_3$ - und ges. Kochsalz-Lösung gewaschen und über Na_2SO_4 getrocknet. Chromatographische Reinigung des nach Abzug des EE verbliebenen Rückstandes

15 an SiO_2 mit EE/Heptan (1:4) als Laufmittel lieferte 11.5 g der Titelverbindung in Form eines beigen Feststoffes.

Fp: 92 - 95 °C

R_f (SiO_2 , EE/Heptan 1:4) = 0.24

MS (ESI): $m/z = 375/377 [M+H]^+$

20

b) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(*N*-*tert*-.butyl-sulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

Bei RT wurde eine Lösung aus 7.2 g (22.6 mmol) 5-Isobutyl-2-[(*N*-*tert*-.butyl)-sulfonamido]-thiophen-3-boronsäure (bekannt aus EP-A 512 675) in 125 mL Ethanol zu einer Lösung aus 8.5 g (22.6 mmol) der Verbindung aus Beispiel 1a) und 800 mg Tetrakistriphenylphosphin-Palladium-(0) in 100 mL Toluol getropft. Es wurden 26 mL einer 2 M Cs_2CO_3 -Lösung hinzugefügt und die resultierende Reaktionslösung für 5 h

am Rückfluß gerührt. Es wurde zur Trockene eingeengt und der verbliebene Rückstand in EE/Wasser (1:1) aufgenommen. Die organische Phase wurde abgetrennt, mit Wasser gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. Chromatographische Reinigung des Rückstandes an SiO_2 mit EE/Heptan (1:4) als

5 Laufmittel ergab 6.7 g der Titelverbindung als weißen Feststoff.

Fp: 104 - 105 °C

R_f (SiO_2 , EE/Heptan 1:2) = 0.26

MS (ESI): m/z = 570 [M+H]⁺

10 c) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-sulfonamido-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

Eine Lösung aus 3.3 g (5.96 mmol) der Verbindung aus Beispiel 1b) und 3.5 mL (5.96 mmol) Anisol in 33 mL Trifluoressigsäure wurde 48 h bei RT gerührt. Es wurde 15 im Vakuum zur Trockene eingeengt und der Rückstand in EE aufgenommen. Die EE-Lösung wurde mit Wasser gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. Nach chromatographische Reinigung des Rückstandes an SiO_2 mit EE/Heptan (1:1) als Laufmittel resultierten 1,52 g der gewünschten Verbindung in Form eines langsam kristallisierenden Feststoffes.

20 Fp: 118 - 120 °C

R_f (SiO_2 , EE/Heptan 1:1) = 0.32

MS (ESI): m/z = 515 [M+H]⁺

25 d) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

In einer Argon-Atmosphäre wurde eine Lösung aus 100 mg (0.19 mmol) der Verbindung aus Beispiel 1c) in 1.7 mL abs. Pyridin nacheinander mit 3 mg (0.02 mmol) 4-Pyrrolidinopyridine und 252 μL (0.19 mmol) Chlorameisensäurebutylester 30 versetzt. Die Reaktionslösung wurde 24 h bei RT gerührt. Anschließend wurden 0.7 mL Methanol zugefügt, zur Trockene eingeengt und der Rückstand in EE aufgenommen. Die EE-Lösung wurde dann mit einer 10 %iger Zitronensäure-Lösung, Wasser und einer ges. Kochsalz-Lösung gewaschen, über Na_2SO_4 getrocknet und eingeengt. Die chromatographische Reinigung des nach Abzug des

Lösungsmittels erhaltenen Rückstandes an SiO_2 mit EE/Heptan (1:1) lieferte schließlich 85 mg der Titelverbindung in Form eines amorphen Feststoffes.

R_f (SiO_2 , EE/Heptan 1:1) = 0.15

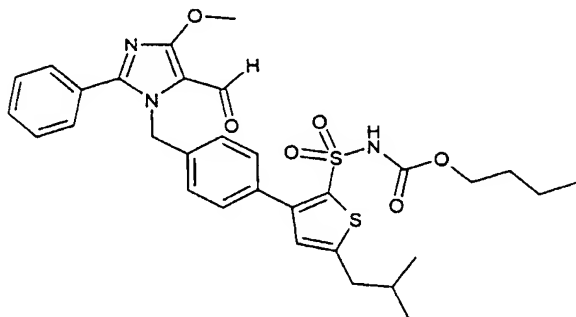
MS (FAB): m/z = 614 [$\text{M}+\text{H}]^+$

5

Beispiel 2

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(*n*-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

10



a) 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-sulfonamido-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

15 Eine Lösung von 850 mg (1.65 mmol) der Verbindung aus Beispiel 1c) in 25 mL Methanol wurde mit 665 mg (16.53 mmol) NaOH versetzt und 20 h unter Rückfluß gerührt. Die Reaktionslösung wurde eingeeengt, der Rückstand in 60 mL EE/Wasser (1:1) aufgenommen, der pH der Lösung durch Zugabe von 1 N Salzsäure auf 6 eingestellt und die organische Phase abgetrennt. Die wässrige Phase wurde 2x mit
20 EE extrahiert und die vereinten organischen Phasen über Na_2SO_4 getrocknet. Chromatographische Reinigung des nach Abzug des EE erhaltenen Rückstandes an SiO_2 mit EE/Heptan (1:1) als Laufmittel ergab 690 mg der Titelverbindung in Form eines gelben, amorphen Schaumes.

R_f (SiO_2 , EE/Heptan 1:1) = 0.23

25 MS (FAB): m/z = 510 [$\text{M}+\text{H}]^+$

b) 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(*n*-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 2a) mit Chlorameisensäurebutylester nach dem in Beispiel 1d) angeführten Verfahren. Dabei resultierten aus 106 mg (0.21 mmol) der Verbindung aus Beispiel

5 2a) nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:1) als Laufmittel 75 mg der gewünschten Verbindung als amorpher Schaum.

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.18

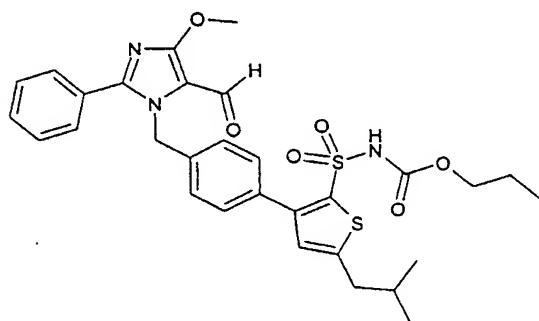
MS (ESI): m/z = 610 [M+H]⁺

10

Beispiel 3

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-propyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

15



Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 2a) mit Chlorameisensäurepropylester nach dem in Beispiel 1d)

20 angeführten Verfahren. Dabei wurden aus 60 mg (0.12 mmol) der Verbindung aus Beispiel 2a) nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:1) 61 mg der Titelverbindung als amorpher Schaum erhalten.

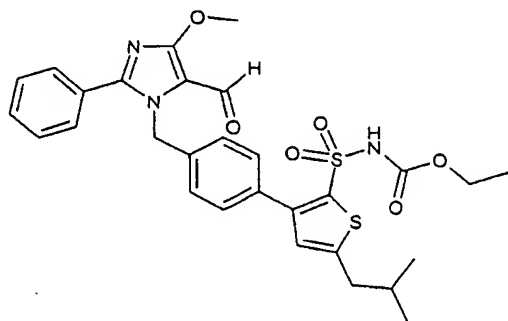
R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.13

MS (ESI): m/z = 596 [M+H]⁺

25

Beispiel 4

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethoxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

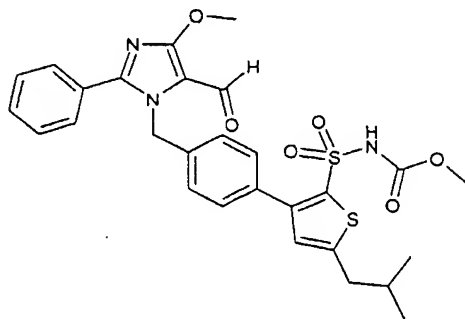


5 Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 2a) mit Chlorameisensäureethylester nach dem in Beispiel 1d) angeführten Verfahren. Dabei wurden aus 60 mg (0.12 mmol) der Verbindung aus Beispiel 2a) nach chromatographischer Reinigung an SiO_2 mit EE/Heptan (1:1) 55 mg der Titelverbindung als amorpher Schaum erhalten.

10 R_f (SiO_2 , EE/Heptan 1:1) = 0.10
MS (ESI): $m/z = 582$ $[\text{M}+\text{H}]^+$

Beispiel 5

15 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methoxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



20 Eine Lösung von 80 mg (0.16 mmol) der Verbindung aus Beispiel 2a), 43.3 mg (0.32 mmol) K_2CO_3 und 8.3 mg Dimethylaminopyridin in 6 mL Diethylen-glycoldimethylether wurde mit 16.8 μL (0.16 mmol) Dimethylidicarbonat versetzt und

anschließend für 1.5 h unter Rückfluß gerührt. Die Reaktionslösung wurde zur Trockene eingeengt und der Rückstand in einer Lösung aus EE und einer 10 %igen KH₂PO₄-Lösung (1:1) aufgenommen. Die organische Phase wurde abgetrennt, 2x mit einer 10 %igen KH₂PO₄-Lösung gewaschen, über Na₂SO₄ getrocknet und 5 eingeengt. Chromatographische Reinigung des Rückstandes an SiO₂ mit EE/Heptan (2:1) lieferte 55 mg der Titelverbindung in Form eines amorphen Schaumes.

R_f (SiO₂, EE/Heptan 4:1) = 0.23

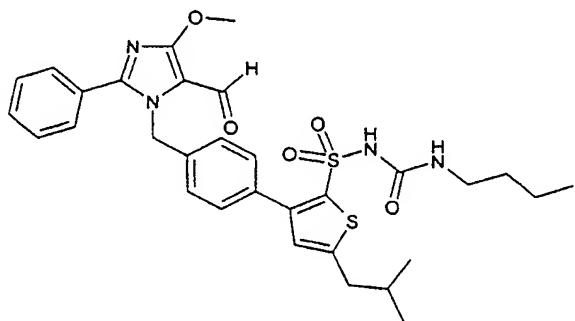
MS (ESI): m/z = 568 [M+H]⁺

10

Beispiel 6

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

15



Eine Lösung von 60 mg (0.12 mmol) der Verbindung aus Beispiel 2a) in 2 mL abs. DMF wurde nacheinander mit 48 mg (0.35 mmol) K₂CO₃ und 13.2 μ L (0.12 mmol) n-Butylisocyanat versetzt und anschließend für 3 h unter Rückfluß gerührt. Der 20 Reaktionslösung wurde nach dem Abkühlen 15 mL einer 10 %igen KH₂PO₄-Lösung hinzugefügt und die erhaltene Lösung mehrfach mit EE extrahiert. Die vereinten organischen Phasen wurden über Na₂SO₄ getrocknet und eingeengt. Der erhaltene Rückstand wurde mit EE/Diisopropylether versetzt und der ausgefallene Niederschlag abgesaugt. Die Trocknung des Niederschlages im Vakuum ergab 55 25 mg der Titelverbindung.

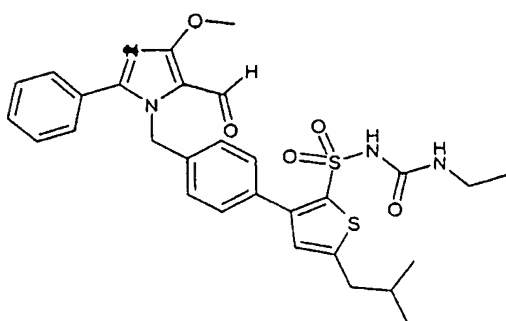
Fp: 131 - 133 °C

R_f (SiO₂, EE/Heptan 4:1) = 0.30

MS (FAB): m/z = 609 [M+H]⁺

Beispiel 7

5 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



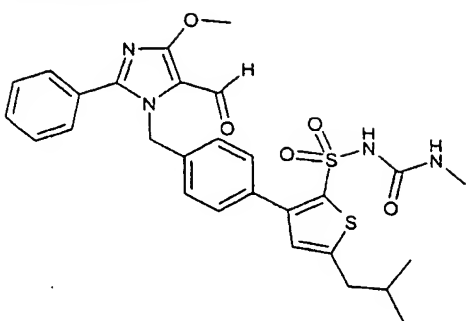
10 Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 2a) mit Ethylisocyanat nach dem in Beispiel 6) angeführten Verfahren. Dabei wurden aus 60 mg (0.12 mmol) der Verbindung aus Beispiel 2a) 46 mg der Titelverbindung gewonnen.

Fp: 105 - 106 °C

15 R_f (SiO₂, EE/Heptan 4:1) = 0.30
MS (ESI): m/z = 581 [M+H]⁺

Beispiel 8

20 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



Eine Lösung von 80 mg (0.16 mmol) der Verbindung aus Beispiel 2a) in 1.5 mL DMSO wurde mit 30.4 mg (0.17 mmol) N-Methyl-2,2,2-trichloracetamid und 19.1 mg (0.47 mmol) gepulvertem NaOH versetzt und 1 h bei 80 °C gerührt. Die Reaktionslösung wurde abgekühlt, mit Eis versetzt und der pH durch Zugabe von 2 N Salzsäure auf 4 eingestellt. Der dabei ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und durch Chromatographie an SiO₂ mit EE/Heptan (2:1) als Laufmittel gereinigt. Es wurden 62 mg der Titelverbindung in Form eines weißen Feststoffes gewonnen.

15 Fp: 102 - 103 °C

R_f (SiO₂, EE/Heptan 4:1) = 0.14

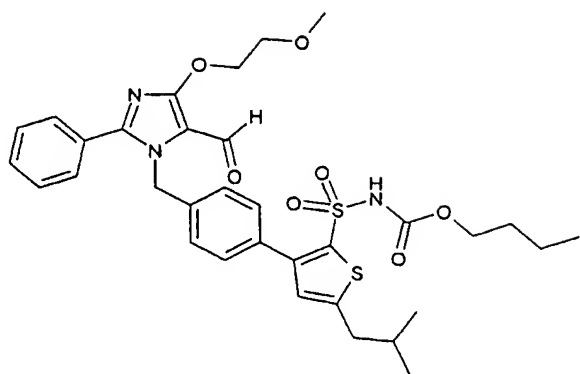
MS (ESI): m/z = 567 [M+H]⁺

20

Beispiel 9

5-Formyl-4-methoxyethoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]phenyl]-methyl]-imidazol

25



a) 5-Formyl-4-methoxyethoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-sulfonamido-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

5 In einer Argon-Atmosphäre wurde eine Lösung von 200 mg (0.38 mmol) der Verbindung aus Beispiel 1c) in 7.8 mL Ethylenglycolmonomethylether mit 155 mg (3.89 mmol) gepulverten NaOH versetzt und anschließend 5 h bei 80 °C gerührt. Es wurde zur Trockene eingeengt und der erhaltene Rückstand in einer ges. NaHCO₃-Lösung und EE aufgenommen. Die EE-Phase wurde abgetrennt und die wässrige

10 Lösung mehrfach mit EE extrahiert. Die organischen Phasen wurden vereint, über Na₂SO₄ getrocknet und eingeengt. Die chromatographische Reinigung des verbliebenen Rückstandes an SiO₂ mit EE/Heptan (1:1) lieferte 140 mg der Titelverbindung als schwach gelbgefärbten Feststoff.

Fp: 91 - 92 °C

15 R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.12
MS (FAB): m/z = 554 [M+H]⁺

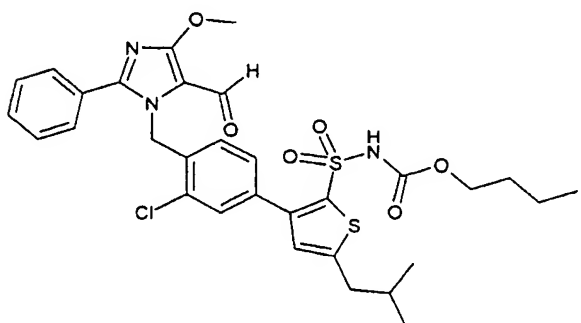
b) 5-Formyl-4-methoxyethoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

20 Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 9a) mit Chlorameisensäurebutylester nach dem in Beispiel 1d) angeführten Verfahren. Dabei resultierten aus 70 mg (0.13 mmol) der Verbindung aus Beispiel 9a) nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:1) als Laufmittel 78 mg der Titelverbindung als amorpher Schaum.

25 R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.07
MS (ESI): m/z = 654 [M+H]⁺

Beispiel 10

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorophenyl]-methyl]-imidazol



a) 4-Chloro-1-[(4-bromo-2-chlorophenyl)-methyl]-5-formyl-2-phenyl-imidazol

10

Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz von 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-imidazol mit 4-Bromo-2-chloro-benzylbromid nach dem in Beispiel 1a) angeführten Verfahren. Dabei resultierten aus 2.0 g (9.68 mmol) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-imidazol 2.6 g der Titelverbindung.

15 R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:2) = 0.56MS (DCI): m/z = 409/411 [M+H]⁺

b) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(N-*tert*.-butyl-sulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorophenyl]-methyl]-imidazol

20

Die Titelverbindung wurde durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 10a) und 5-Isobutyl-2-[(N-*tert*.-butyl)-sulfonamido]-thiophen-3-boronsäure nach dem in Beispiel 1b) angeführten Verfahren hergestellt. Dabei wurden aus 2.0 g (4.88 mmol) der Verbindung aus Beispiel 10a) 1.2 g der Titelverbindung in Form eines hellbraunen

25 Öls erhalten.

 R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:2) = 0.47MS (FAB): m/z = 604 [M+H]⁺

c) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-sulfonamido-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorophenyl]-methyl]-imidazol

Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte aus der Verbindung aus Beispiel 10b)

5 nach dem in Beispiel 1c) angeführten Verfahren. Aus 1.2 g (1.99 mmol) der Verbindung aus Beispiel 10b) resultierten 606 mg der Titelverbindung als amorpher, gelber Schaums.

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:2) = 0.32

MS (FAB): m/z = 548 [M+H]⁺

10

d) 5-Formyl-2-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-sulfonamido-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorophenyl]-methyl]-imidazol

Die Titelverbindung wurde aus der Verbindung aus Beispiel 10c) nach dem in

15 Beispiel 2a) angegebenen Verfahren hergestellt. Dabei resultierten aus 400 mg (0.73 mmol) der Verbindung aus Beispiel 10c) 280 mg der Titelverbindung in Form eines gelben, amorphen Schaumes.

Fp: 60 °C (Erweichung)

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:2) = 0.20

20 MS (ESI): m/z = 544 [M+H]⁺

e) 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorophenyl]-methyl]-imidazol

25 Die Titelverbindung resultierte aus dem Umsatz der Verbindung aus Beispiel 10d) mit Chlorameisensäurebutylester nach dem in Beispiel 1d) angeführten Verfahren. Aus 200 mg (0.37 mmol) der Verbindung aus Beispiel 10d) wurden 167 mg der gewünschten Verbindung in Form eines beigen Feststoffes gewonnen.

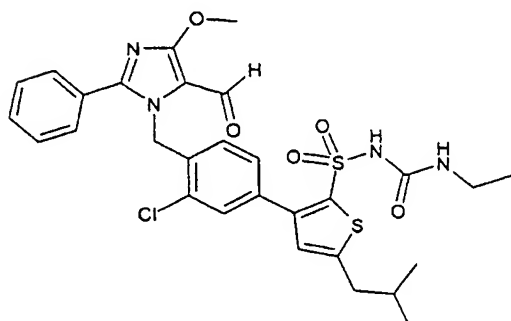
Fp: 58 °C (Erweichung)

30 R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.45

MS (ESI): m/z = 644 [M+H]⁺

Beispiel 11

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(*n*-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorophenyl]-methyl]-imidazol



5

Die Titelverbindung resultierte aus dem Umsatz der Verbindung aus Beispiel 10d) mit Ethylisocyanat nach dem in Beispiel 7) beschriebenen Verfahren. Dabei resultierten aus 74 mg (0.14 mmol) der Verbindung aus Beispiel 10d) nach

10 chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit CH₂Cl₂/Methanol (20:1) 35 mg der Titelverbindung in Form eines weißen Feststoffes.

Fp: 83 °C (Erweichung)

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.30

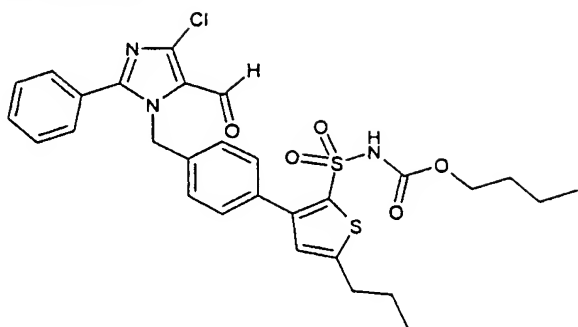
MS (ESI): m/z = 614 [M+H]⁺

15

Beispiel 12

4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(*n*-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-*n*-propyl-3-

20 thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



a) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(N-tert.-butyl-sulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

5

Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch den Umsatz der Verbindung aus Beispiel 1a) mit 5-n-Propyl-2-[(N-tert.-butyl)-sulfonamido]-thiophen-3-boronsäure (bekannt aus EP-A 512 675) nach dem in Beispiel 1b) angeführten Verfahren. Dabei wurden aus 4.8 g (13.1 mmol) der Verbindung aus Beispiel 1a) nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:3) als Laufmittel 2.9 g der

10 Titelverbindung in Form eines weißen Feststoffes erhalten.

Fp: 140 °C

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:2) = 0.30

MS (FAB): m/z = 556 [M+H]⁺

15

b) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-sulfonamido-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

Die Titelverbindung wurde aus der Verbindung aus Beispiel 12a) nach dem in Beispiel 1c) angeführten Verfahren hergestellt. Aus 1.9 g (3.56 mmol) der Verbindung aus Beispiel 12a) resultierten nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:2) als Laufmittel 1.1 g der Titelverbindung als weißer Feststoff.

Fp: 93 - 95 °C

25 R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:2) = 0.18

MS (ESI): m/z = 500 [M+H]⁺

c) 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(*n*-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-*n*-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus

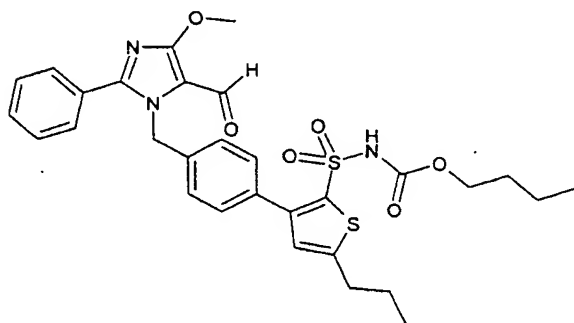
5 Beispiel 12b) mit Chlorameisensäurebutylester nach dem in Beispiel 1d) angeführten Verfahren. Dabei wurden aus 100 mg (0.20 mmol) der Verbindung aus Beispiel 12b) nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:1) als Laufmittel 90 mg der Titelverbindung erhalten.

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.14

10 MS (ESI): m/z = 600 [M+H]⁺

Beispiel 13

15 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(*n*-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-*n*-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



20 a) 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-sulfonamido-5-*n*-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 12b) nach dem in Beispiel 2a) angeführten Verfahren. Es resultierten dabei 25 aus 850 mg (1.70 mmol) der Verbindung aus Beispiel 12b) nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:2) 460 mg der Titelverbindung in Form eines weißen Feststoffes.

Fp: 85 - 86 °C

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.22

MS (ESI): m/z = 496 [M+H]⁺

b) 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-n-

5 propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

Die Herstellung der Titelverbindung erfolgte durch Umsatz der Verbindung aus

Beispiel 13a) mit Chlorameisensäurebutylester nach dem in Beispiel 1d)

angeführten Verfahren. Dabei wurden aus 60 mg (0.12 mmol) der Verbindung aus

10 Beispiel 13a) nach chromatographischer Reinigung an SiO₂ mit EE/Heptan (1:1) als Laufmittel 52 mg der Titelverbindung erhalten.

R_f (SiO₂, EE/Heptan 1:1) = 0.18

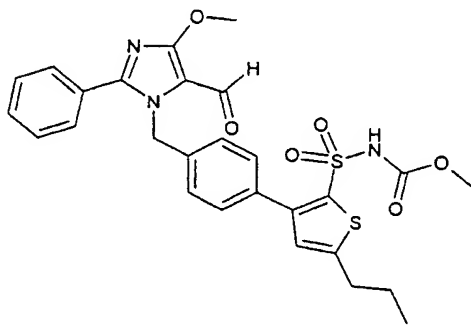
MS (ESI): m/z = 596 [M+H]⁺

15

Beispiel 14

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methoxycarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol

20



Die Titelverbindung wurde durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 13b) mit

Dimethyldicarbonat nach dem in Beispiel 5) angeführten Verfahren hergestellt. Aus

25 75 mg (0.15 mmol) der Verbindung aus Beispiel 13b) wurden nach Chromatographie an SiO₂ mit EE/Heptan (2:1) als Laufmittel 66 mg der Titelverbindung als amorpher Feststoff erhalten.

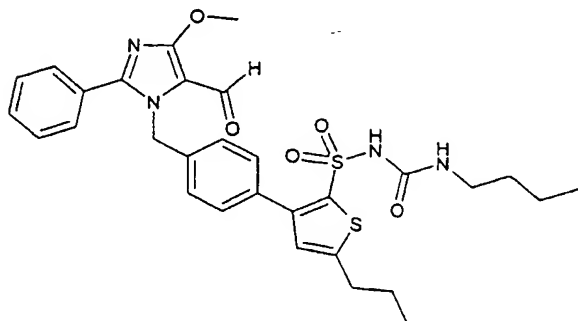
R_f (SiO₂, EE/Heptan 4:1) = 0.18

MS (ESI): m/z = 554 [M+H]⁺

Beispiel 15

5

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butylaminocarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



10

Die Titelverbindung wurde durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 13b) mit *n*-Butylisocyanat nach dem in Beispiel 6) angeführten Verfahren hergestellt. Aus 59 mg (0.12 mmol) der Verbindung aus Beispiel 13b) wurden nach Chromatographie an SiO₂ mit EE/Heptan (1:1) als Laufmittel 54 mg der Titelverbindung als amorpher

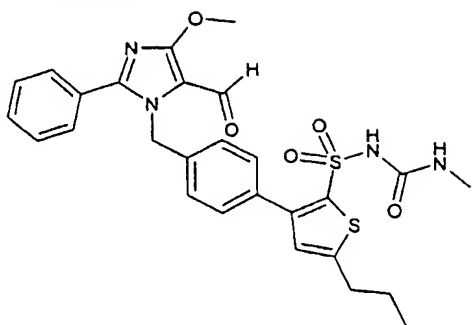
15 Feststoff erhalten.

R_f (SiO₂, EE/Heptan 4:1) = 0.25

MS (ESI): m/z = 595 [M+H]⁺

20 Beispiel 16

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methylaminocarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol



Die Titelverbindung wurde durch Umsatz der Verbindung aus Beispiel 13b) mit N-Methyl-2,2,2-trichloracetamid nach dem in Beispiel 8) angeführten Verfahren

5 hergestellt. Aus 70 mg (0.14 mmol) der Verbindung aus Beispiel 13b) wurden nach Chromatographie an SiO_2 mit EE/Heptan (2:1) als Laufmittel 55 mg der Titelverbindung als amorpher Feststoff erhalten.

R_f (SiO_2 , EE/Heptan 4:1) = 0.15

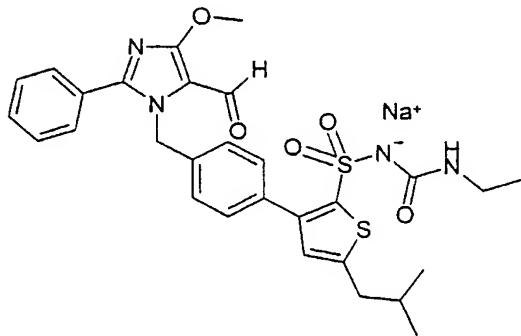
MS (ESI): m/z = 553 $[\text{M}+\text{H}]^+$

10

Beispiel 17:

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol Natriumsalz

15



220 mg (0.38 mmol) der Verbindung aus Beispiel 7 wurden mit 3.7 ml einer frisch hergestellten 0.1 molaren Natriummethanolat-Lösung versetzt und die resultierende

20 Lösung 1 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionslösung wurde zur Trockene eingeengt und der erhaltene Rückstand unter leichter Erwärmung in 4 ml

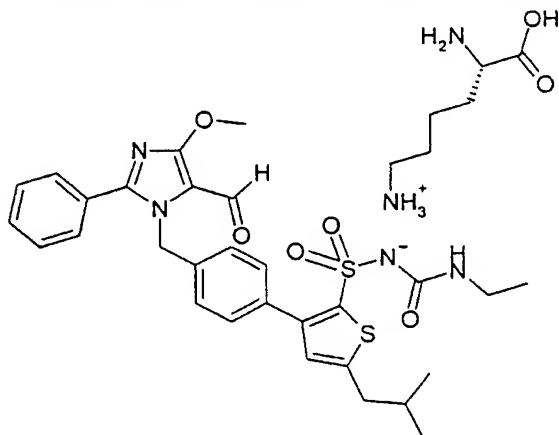
Essigsäure-n-butylester gelöst. Der nach 3-tägiger Aufbewahrung im Kühlschrank auskristallisierende Niederschlag wurde abgesaugt und mit wenig kaltem Essigsäure-n-butylester gewaschen. Trocknung im Hochvakuum lieferte schließlich 120 mg des gewünschten Natriumsalzes.

5 Fp: 170 °C

MS (ESI): m/z = 603 [M+H]⁺

Beispiel 18

10 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol L-Lysin-Salz



Eine Lösung aus 500 mg (0.86 mmol) der Verbindung aus Beispiel 7 und 125.8 mg (0.86 mmol) L-Lysin in 100 ml Ethanol und 25 ml Wasser wurden 2 h bei RT gerührt.

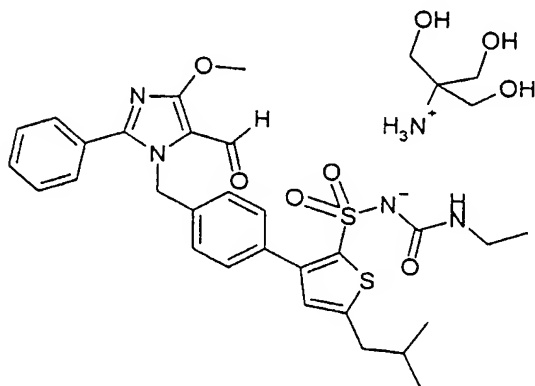
15 Anschließend wurde zur Trockene eingeengt, der Rückstand in 30 ml Wasser aufgenommen und die erhaltene Lösung gefriergetrocknet. 200 mg vom erhaltenen amorphen Rückstand wurden in 10 ml heißen Toluol gelöst. Nach Aufbewahrung im Kühlschrank für mehrere Tage wurde der auskristallisierende Niederschlag abfiltriert und im Hochvakuum getrocknet. Es resultierten 68 mg der Titelverbindung als
20 blaßgelb gefärbte Kristalle.

Fp: 180 °C

MS (ESI): m/z = 727 [M+H]⁺

Beispiel 19

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol Tris(hydroxymethyl)aminomethan-Salz



5

Eine Lösung von 300 mg (0.516 mmol) der Verbindung aus Beispiel 7 und 62.6 mg (0.516 mmol) Tris(hydroxymethyl)aminomethan in 75 ml Ethanol und 15 ml Wasser wurde 2 h bei RT gerührt. Es wurde zur Trockene eingeengt, der Rückstand in Wasser aufgenommen und gefriergetrocknet. Der erhaltenen amorphe Rückstand

10 wurde in 30 mL Essigsäure-n-butylester in der Wärme gelöst. Nach Aufbewahrung der Lösung im Kühlschrank für mehrere Tage wurde der auskristallisierende Niederschlag abgesaugt und im Hochvakuum getrocknet. Es resultierten 120 mg der Titelverbindung in Form blaßgelb gefärbter Kristalle.

Fp.: 144-145°C

15 MS (ESI): $m/z = 702$ $[\text{M}+\text{H}]^+$

In den folgenden Assays (Test 1 und 2) wurde die Affinität der Verbindungen der Formel (I) zu Angiotensin-(1-7)-Bindungsstellen sowie deren agonistischen

20 Eigenschaften an Endothelzellen nachgewiesen:

Test 1: Bindungsassay:

Die Messung der Affinität der Verbindungen der Formel (I) zu Angiotensin-(1-7)-

25 Rezeptoren erfolgte durch Ligandenverdrängungsexperimenten an Membran-

präparationen von primären Rinderaorten-Endothelzellen, wie sie beispielsweise auch in Hypertension, 1997; 29[part 2]:388-393 beschrieben sind.

a) Membranpräparation:

5

Nach Gewinnung von Endothelzellen von Rinderaorten (Test 1, a), wurden die Zellen bis zum Erreichen ihrer Konfluenz in 75 cm² Kulturflaschen (Becton Dickinson, Heidelberg) kultiviert. Danach wurden die Zellen mit eiskaltem Phosphat-NaCl-EDTA- Puffer (50 mmol/L NaHPO₄, 0.15 mol/L NaCl, 5 mmol/L EDTA, pH 7.2) aufgenommen, mit einem Gummischaber abgelöst und zentrifugiert (1500 x g, 5 Min). Das resultierende Zellpellet wurde zur späteren Membranpräparation eingefroren (-80°C). Das aufgetaute Zellpellet wurde in eiskaltem Phosphat-NaCl-EDTA-Puffer homogenisiert (Glass/Teflon Potter, 1000 U/min, 10 strokes). Die Membranisolierung erfolgte durch anschließende Zentrifugation (30 000 x g, 20 Min.) des Zellhomogenates. Das so gewonnene Zellpellet wurde in modifiziertem HEPES-Puffer (10 nmol/L HEPES, 0.1 mol/L NaCl, 5 mmol/L MgCl₂, pH 7.4) mit Zusatz von 0.2% Rinderserumalbumin und einem Proteasen-Inhibitoren-Cocktail (CompleteTM, Boehringer Mannheim) resuspendiert. Nach anschließender Proteinbestimmung (nach Lowry) der Membransuspension wurde diese sofort für den Ligandenbindungsversuch verwendet.

b) Bindungsexperimente:

Die Versuche wurden auf 96-well Opak-Platten, die mit Durapore-Filtern (0.65 µm Porengröße; Millipore, Eschborn) bestückt sind, durchgeführt. Vor Beginn des Versuches wurden die Filter mit 1% Rinderserumalbumin für 30 Min. vorbehandelt, um die unspezifische Bindung des radioaktiven Liganden und der kalten Substanzen an das Filtermaterial zu minimieren. Die Inkubation erfolgte in einem Gesamtvolumen von 200 µl: 50 µl ¹²⁵I-ANG-(1-7), 20 µl kaltes, nicht-radioaktives ANG-(1-7) oder Testsubstanzen der Formel (I), 30 µl Puffer und 100 µl Membranen (20 µg Protein). Die Bindungsreaktion wurde durch Zugabe des radioaktiven Liganden gestartet. Die Inkubation der Proben erfolgte unter ständigem Schütteln bei Zimmertemperatur für 45 Min. Die Bindungsreaktion wurde mittels Vakuumfiltration (-20 kPa Vakuum; Multiscreen Filtrationssystem, Millipore, Eschborn) beendet. Um die nicht-membrangebundene, freie Radioaktivität

vollständig zu entfernen, wurden die Filter 2mal mit 250 µl eiskaltem Phosphat-NaCl-EDTA-Puffer (50 mmol/L NaHPO₄, 0.15 mol/L NaCl, 5 mmol/L EDTA, pH 7.2) unter Vakuum gewaschen und dann getrocknet. Der radioaktive Gehalt auf den getrockneten Filtern wurde mittels eines Gammazählers bestimmt.

5 Für die Kompetitionsversuche (Bestimmung von „Einzelwerten“ oder IC₅₀-Werten) wurde eine Konzentration von 7.5 bis 10 nmol/L ¹²⁵I-ANG-(1-7) (spezifische Aktivität 1500-2100 mCi/mg) eingesetzt, mit und ohne aufsteigenden Konzentrationen der Testsubstanzen der Formel (I). Die unspezifische Bindung wurde jeweils in Gegenwart von 10 µmol/L nicht-radioaktivem ANG-(1-7) gemessen.

10

c) Ergebnisse:

	Beispiel	IC ₅₀ [nM]
	2a	20
15	2b	30
	4	5
	7	20

Die Ergebnisse belegen die hohe Affinität der Verbindungen der Formel (I) zum 20 Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren an Endothelzellen. Bezuglich ANGII-Rezeptoren des AT₁- und des AT₂-Typs weisen die Verbindungen der Formel (I) dabei keine bzw. nur eine vernachlässigbare (> 10⁻⁶ M) Affinität auf.

Test 2: Funktionaler Assay:

25

Die Messung der stimulierenden Wirkung der Verbindungen der Formel (I) auf die Produktion von intrazellulärem cGMP als Marker für die Produktion und Freisetzung von NO in Endothelzellen erfolgte an primär kultivierten Endothelzellen von Rinderaorten, wie sie beispielweise in J. Pharmacol. Exp. Ther. 1992, 262, 729-733 30 beschrieben ist.

a) Zellkulturen:

Nach enzymatischer Digestion (Dispase II; Boehringer, Mannheim) der Endothelzellen von der Rinderaorta wurden die Endothelzellen in Kulturmedium

(Dulbecco's modifiziertes Eagle's Ham's F 12 Medium 1:1 mit Penicillin (10 U/L), Streptomycin (10 µg/L), L-Glutamin (1mmol/L), Glutathion and L-(+)-Ascorbinsäure (jeweils 5 mg/L) und hitze-inaktiviertes fetales Kälberserum (20%)) aufgenommen, 1 mal gewaschen (Zentrifugation bei 170 x g, 10 min) und in Kulturmedium

5 resuspendiert. Die so gewonnene Zellsuspension wurde in 6-well Platten (Nunc Intermed, Wiesbaden) ausgesät (~250 µg Protein oder 3×10^5 Zellen per well), mit Kulturmedium aufgefüllt und bei 37°C in einem befeuchteten, und mit 95%O₂- 5%CO₂ begasten Inkubator gehalten.

10 b) cGMP-Bestimmungen:

Nach Erreichen der Konfluenz (6-8 Tage nach der Aussaat) wurde das Kulturmedium entfernt und der Zellmonolayer 2mal mit warmer HEPES/Tyrode's Lösung gewaschen. Danach wurden die Zellen für 15 Min. bei 37°C in HEPES/Tyrode's Lösung, die IBMX (3-Isobutyl-1-methylxanthin, 10^{-4} mol/L, Serva, Heidelberg) enthält, vorinkubiert. Die Inkubation wurde durch Zugabe von SOD (Superoxiddismutase von Rindererythrozyten, 3×10^{-7} mol/L, Serva, Heidelberg) und den Testsubstanzen der Formel (I) in den angegeben Konzentrationen gestartet.

Nach der entsprechenden Inkubationszeit wurde das Inkubationsmedium abgesaugt, die zurückbleibenden Zellen sofort in 1 N Ameisensäure-Aceton (v/v, 15:85)

20 extrahiert und abgeschabt. Die erhaltene Suspension wurde ultrabeschallt (10 Sek.) und dann abzentrifugiert (3000 x g, 10 Min). Für die Bestimmung von cGMP mittels Radioimmunoassay (New England Nuclear, Boston, MA) wurde der Überstand lyophyliert und in Natrium-Aacetat-Puffer (0.05 mol/L; pH 6.2) aufgenommen. Der Gehalt (pmol) an intrazellulärem cGMP wurde auf mg Zellprotein bezogen.

25

c) Ergebnisse:

	Beispiel	EC ₅₀ [µM]
	2a	0.5
30	2b	0.3
	4	0.1
	7	0.5

Die Ergebnisse belegen die agonistische Wirkung der Verbindungen der Formel (I) auf Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren.

Die Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindung auf die Produktion von cGMP als Marker für die NO-Synthese und -Freisetzung wird dabei durch Vorinkubation mit

5 einem Angiotensin II Rezeptor-Antagonisten sowohl des AT₁-Subtypes wie EXP3174 oder des AT₂-Subtypes wie PD 123,319 nicht beeinflußt. Im Gegensatz dazu wird der beschriebene stimulierende Effekt der erfindungsgemäßen Verbindung auf das cGMP durch Vorinkubation mit einem selektiven Antagonisten der Angiotensin-(1-7)-Rezeptoren, [D-Ala⁷]-Angiotensin-(1-7), der beispielweise in

10 Brain Res. Bull. 1994, 35, 293-298 beschrieben ist, gehemmt, welches die Spezifität dieses funktionalen Effektes belegt.

Die Wirkung der Verbindungen der Formel (I) auf das Herz wurde im Modell des isolierten, arbeitenden Rattenherzen (Test 3) nachgewiesen, welches beispielweise

15 in J. Cardiovasc. Pharmacol. 1986, 8 [Suppl. 10]: S91-S99 beschrieben ist.

Test 3: Isolierte, arbeitende Rattenherzen

a) Methode:

20 Isolierte Herzen von Wistar-Kyoto-Ratten (280 – 300 g Körpergewicht) werden nach der Methode von Langendorff mit einer Sauerstoff-gesättigten (95 % O₂, 5 % CO₂), nicht-rezirkulierenden, modifizierten Krebs-Henseleit-Pufferlösung (118 mmol/L NaCl, 4.7 mmol/L KCl, 2.5 mmol/L CaCl₂, 1.6 mmol/L MgSO₄, 24.9 mmol/L NaHCO₃, 1.2 mmol/L KH₂PO₄, 5.5 mmol/L Glucose und 2.0 mmol/L Natriumpyruvat) mit einem

25 konstanten Perfusionsdruck von 60 mmHg perfundiert. Zur Messung des koronaren Flusses diente ein in die Pulmonalarterie plazierter Katheder mit einem elektromagnetischen Meßkopf. Nach einer 15-minütigen Aquilibrierungsperiode wird das Herz in den Arbeitmodus überführt, in dem eine Vorlast (pre-load) von 15 mmHg und eine Nachlast (after-load) von 60 mmHg eingestellt wird. Die Arbeitslast der

30 Herzen bleibt während des gesamten Versuchszeit über 90 Minuten konstant. Fluß- und Druck-Signale für die Auswertung werden mittels eines PLUGSYS-Meßsystems (Hugo Sachs Elektronik) registriert. Die Auswertung der Daten erfolgt mit einer Sammelfrequenz von 500 Hz, alle 2 Sekunden gemittelt, mit der Software Aquire Plus VI.21f (PO-NE-MAH).

b) Ergebnisse:

Bei Perfusion der Herzen ($n = 4$) mit einer Konzentration von 10^{-6} mol/L der Verbindung aus Beispiel 2 wurden im Vergleich zu Kontrollherzen ($n = 4$) folgende

5 Werte für den koronaren Fluß ermittelt:

1. Behandelte Herzen:

	Koronarfluß [mL/Min.]	Zeit [Min.]
	8.92 ± 0.68	0
10	11.29 ± 0.90	5
	12.17 ± 0.74	10
	12.22 ± 0.10	15

2. Kontroll-Herzen:

	Koronarfluß [mL/Min.]	Zeit [Min.]
	8.98 ± 0.59	0
15	8.94 ± 0.52	5
	9.04 ± 0.70	10
	8.91 ± 0.44	15

20 Die Herzfrequenz blieb während des gesamten Versuch in beiden Gruppen unverändert.

25 Diese signifikante Erhöhung des koronaren Flusses an isolierten, arbeitenden Rattenherzen belegt die kardioprotektive Wirkung der Verbindungen der Formel (I).

Die Wirkung der Verbindungen der Formel (I) auf die Kollagen-induzierte Thrombozytenaggregation wurde an humanen plättchenreichen Plasma untersucht, die z.B. in G.V. Born et al., Nature 1962 beschrieben ist.

30

Test 4:

a) Methode:

Humanes plättchenreiches Plasma (RPR) von 6 Blutspendern wurde 20 min. mit der Testverbindung bei 37 °C inkubiert, dann mit Collagen aktiviert und die maximale Aggregation der Thrombozyten in % via Lichttransmission quantifiziert.

5 b) Ergebnis:

Bei Inkubation des plättchenreichen Plasmas mit 30 µM der Verbindung aus Beispiel 2 wurden folgende Werte für die Thrombozytenaggregation (n=6) ermittelt:

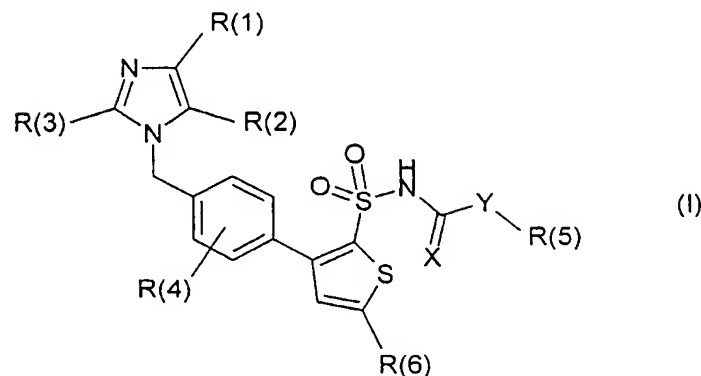
Collagen (= maximale Aggregation): 92 ± 2.7 % Aggregation

10 Collagen + 30 µM der Verbindung aus Beispiel 2: 52 ± 5.7 % Aggregation

Diese signifikante Hemmung der Thrombozytenaggregation von humanen plättchenreichen Plasma belegt die anti-thrombotische Wirkung der Verbindungen der Formel (I).

Patentanspruch:

1. Verbindungen der Formel (I),



5

in denen die angeführten Reste die folgende Bedeutung haben:

R(1)	1. Halogen;
10	2. Hydroxy;
	3. (C ₁ -C ₄)-Alkoxy;
	4. (C ₁ -C ₈)-Alkoxy, wobei 1 bis 6 Kohlenstoffatome gegen die Heteroatome O, S oder NH ausgetauscht sind;
	5. (C ₁ -C ₄)-Alkoxy, substituiert mit einem gesättigtem cyclischen Ether;
15	6. O-(C ₁ -C ₄)-Alkenyl;
	7. O-(C ₁ -C ₄)-Alkyl-Aryl; und
	8. Phenoxy, unsubstituiert oder substituiert mit einem Substituenten aus der Reihe Halogen, (C ₁ -C ₃)-Alkyl, (C ₁ -C ₃)-Alkoxy oder Trifluormethyl;
20	
R(2)	1. CHO;
25	2. COOH; und
	3. CO-O-(C ₁ -C ₄)-Alkyl;
R(3)	1. (C ₁ -C ₄)-Alkyl; und
	2. Aryl;

R(4) 1. Wasserstoff;
2. Halogen; und
3. (C₁-C₄)-Alkyl;

5

X 1. Sauerstoff;
2. Schwefel;

Y 1. Sauerstoff; und

10 2. -NH-;

R(5) 1. Wasserstoff;
2. (C₁-C₆)-Alkyl; und
3. (C₁-C₄)-Alkyl-Aryl;

15

wobei R(5) nur dann auch Wasserstoff sein kann, wenn Y die unter 2. angeführte Bedeutung besitzt;

R(6) 1. (C₁-C₅)-Alkyl;

20

in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon in allen Verhältnissen, und ihre physiologisch verträglichen Salze;
ausgenommen Verbindungen der Formel (I), in denen gleichzeitig R(1) für Halogen steht und R(2) die unter 2. und 3. angeführte Bedeutung hat.

25

2. Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1, in der bedeuten:

R(1) 1. Chlor;
2. Hydroxy;
3. Methoxy, Ethoxy, Propyloxy;
4. Methoxyethoxy, Methoxypropoxy;
5. Allyloxy; und
6. Phenoxy;

R(4) 1. Wasserstoff; und
2. Chlor;

R(5) 1. Wasserstoff; und
5 2. (C₁-C₄)-Alkyl;

R(6) n-Propyl und 2-Isobutyl;

und die übrigen Reste wie in Anspruch 1 definiert sind, in allen ihren stereoisomeren
10 Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

3. Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 oder 2, in der bedeuten:

R(1) Halogen; (C₁-C₄)-Alkoxy; oder (C₁-C₈)-Alkoxy, wobei 1 bis 6 Kohlenstoffatome
15 gegen die Heteroatome O, S oder NH ausgetauscht sind; · ·

R(2) CHO;

R(3) Aryl;

20 R(4) Halogen oder Wasserstoff;

R(5) (C₁-C₆)-Alkyl;

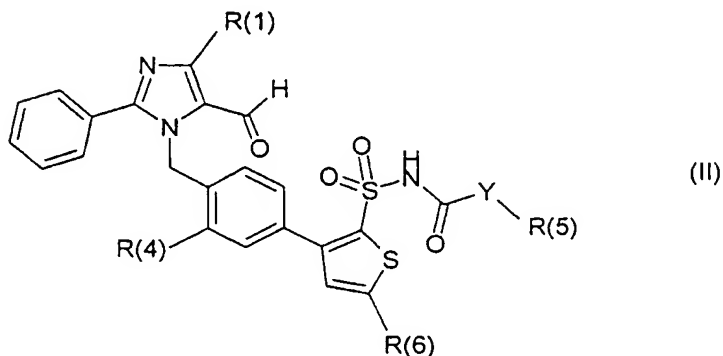
25 R(6) (C₁-C₅)-Alkyl;

X Sauerstoff; und

Y Sauerstoff oder -NH-;

30 in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre
physiologisch verträglichen Salze.

4. Verbindungen der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, worin diese eine Verbindungen der Formel (II) darstellen,



5

in der die Reste R(1), R(4), R(5), R(6) und Y die in einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3 angeführte Bedeutung haben,
 in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

10

5. Verbindungen der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, in denen R(1) (C₁-C₄)-Alkoxy oder (C₁-C₈)-Alkoxy, wobei 1 bis 6 Kohlenstoffatome gegen die Heteroatome O, S oder NH, ausgetauscht sind bedeutet und die übrigen Reste wie in Anspruch 1 bis 4 definiert sind,

15 in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

6. Verbindungen der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, in denen R(2) CHO bedeutet und die übrigen Reste wie in Anspruch 1 bis 5 definiert 20 sind,

in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

7. Verbindungen der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, 25 in denen X O bedeutet und die übrigen Reste wie in Anspruch 1 bis 6 definiert sind, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch verträglichen Salze.

8. Verbindungen der Formel (I) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass diese

5 4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

10 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

15 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-propyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

20 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethoxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

25 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

30 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol Natriumsalz;

35 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol L-Lysin-Salz;

40 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(ethylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol Tris(hydroxymethyl)aminomethan-Salz;

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methylaminocarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxyethoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorphenyl]-methyl]-imidazol;

10 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-isobutyl-3-thienyl]-2-chlorphenyl]-methyl]-imidazol;

4-Chloro-5-formyl-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

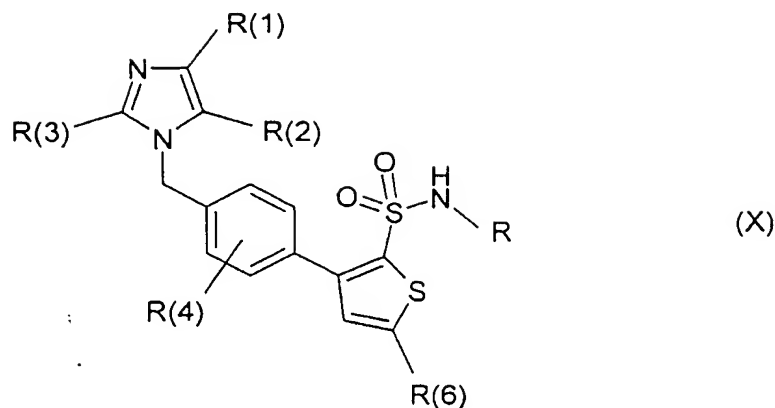
15 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butyloxycarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

20 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methoxycarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;

5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(n-butylaminocarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol; oder

25 5-Formyl-4-methoxy-2-phenyl-1-[[4-[2-(methylaminocarbonylsulfonamido)-5-n-propyl-3-thienyl]-phenyl]-methyl]-imidazol;
sind, sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

9. Verbindungen der Formel (X)



in denen R Wasserstoff oder (C₁-C₆)-Alkyl bedeutet und die Reste R(1), R(2), R(3), R(4), R(6) wie in einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8 definiert sind, in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon, und ihre physiologisch

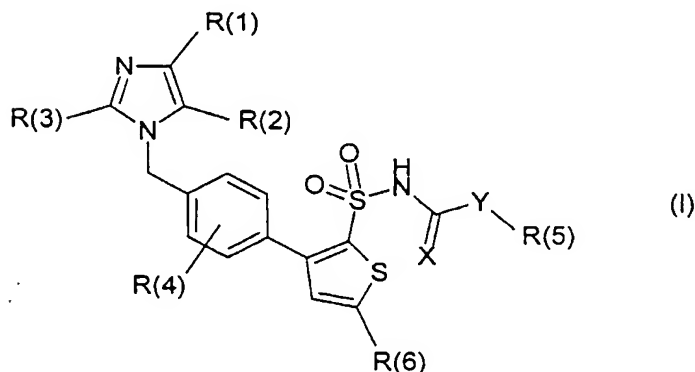
5 verträglichen Salze.

10. Verbindungen der Formel (I) oder (X) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Anwendung als Arzneimittel.

10 11. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen wirksamen Gehalt einer Verbindung der Formel (I) oder (X) nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon.

12. Verwendung von Verbindungen der Formel (I)

15



in denen die angeführten Reste die folgende Bedeutung haben:

R(1) 1. Halogen;
2. Hydroxy;
5 3. (C₁-C₄)-Alkoxy;
4. (C₁-C₈)-Alkoxy, wobei 1 bis 6 Kohlenstoffatome gegen die Heteroatome O, S oder NH ausgetauscht sind;
5. (C₁-C₄)-Alkoxy, substituiert mit einem gesättigtem cyclischen Ether;
10 6. O-(C₁-C₄)-Alkenyl;
7. O-(C₁-C₄)-Alkyl-Aryl; und
8. Phenoxy, unsubstituiert oder substituiert mit einem Substituenten aus der Reihe Halogen, (C₁-C₃)-Alkyl, (C₁-C₃)-Alkoxy oder Trifluormethyl;

15 R(2) 1. CHO;
2. COOH; und
3. CO-O-(C₁-C₄)-Alkyl;

20 R(3) 1. (C₁-C₄)-Alkyl; und
2. Aryl;

R(4) 1. Wasserstoff;
2. Halogen; und
25 3. (C₁-C₄)-Alkyl;

X 1. Sauerstoff;
2. Schwefel;

30 Y 1. Sauerstoff; und
2. -NH-;

R(5) 1. Wasserstoff;
2. (C₁-C₆)-Alkyl; und

3. (C₁-C₄)-Alkyl-Aryl;

wobei R(5) nur dann auch Wasserstoff sein kann, wenn Y die unter 2. angeführte Bedeutung besitzt;

5

R(6) 1. (C₁-C₅)-Alkyl;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Mischungen davon in allen Verhältnissen, und ihre physiologisch verträglichen Salze zur Herstellung eines Medikaments zur

10 Behandlung und/oder Prophylaxe von Krankheiten, die primär oder sekundär durch eine reduzierte Produktion und/oder Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cyclisches 3',5'- Guanosinmonophoshat (cGMP) und Stickstoffmonoxid (NO) verursacht oder zumindest mitverursacht werden.

15

13. Verwendung von Verbindungen der Formel (I) gemäß Anspruch 12 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Bluthochdruck, Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie, 20 Kardiomyopathien, endothelialer Dysfunktion bzw. endothelialer Schädigungen, z.B. als Folge atherosklerotischer Prozesse oder Diabetis mellitus, sowie von arteriellen und venösen Thrombosen.

14. Verwendung von Angiotensin(1-7) Rezeptor-Agonisten zur Herstellung eines 25 Medikaments zur Therapie und/oder Prophylaxe von Krankheiten, die primär oder sekundär durch eine reduzierte Produktion und/oder Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cyclisches 3',5'-Guanosinmonophoshat (cGMP) und Stickstoffmonoxid (NO) verursacht oder zumindest mitverursacht werden.

30

15. Verwendung von Angiotensin(1-7) Rezeptor-Agonisten zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie und/oder Prophylaxe von Bluthochdruck, Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie, Kardiomyopathien,

endothelialer Dysfunktion bzw. endothelialer Schädigungen, z.B. als Folge atherosklerotischer Prozesse oder Diabetes mellitus, sowie von arteriellen und venösen Thrombosen.

- 5 16. Verbindungen der Formel (I) oder (X) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Verwendung als Agonist von Angiotensin(1-7) Rezeptoren.
17. Verbindungen der Formel (I) oder (X) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Verwendung in der Therapie und/oder Prophylaxe von
- 10 Krankheiten, die primär oder sekundär durch eine reduzierte Produktion und/oder Freisetzung der vasorelaxierenden, antithrombotischen und kardioprotektiven Botenstoffe cyclisches 3',5'-Guanosinmonophosphat (cGMP) und Stickstoffmonoxid (NO) verursacht oder zumindest mitverursacht werden.
- 15 18. Verbindungen der Formel (I) oder (X) gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9 zur Verwendung in der Therapie und/oder Prophylaxe von Bluthochdruck, Herzhypertrophie, Herzinsuffizienz, koronaren Herzerkrankungen wie der Angina Pectoris, Herzinfarkt, vaskulärer Restenose nach Angioplastie, Kardiomyopathien, endothelialer Dysfunktion bzw. endothelialer Schädigungen, z.B. als Folge atherosklerotischer Prozesse oder Diabetes mellitus, sowie von arteriellen und venösen Thrombosen.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D409/10 A61K31/415

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 C07D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EP0-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	EP 0 512 675 A (MERCK & CO.) 11 November 1992 (1992-11-11) cited in the application claims; examples; tables I,II ---	1-18
Y	WO 94 27597 A (SMITHKLINE BEECHAM) 8 December 1994 (1994-12-08) cited in the application page 1, line 1 -page 2, line 3; claims; example 15 ---	1-18 -/-

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

° Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
4 August 2000	07/09/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Helps, I

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	H. YANAGISAWA ET. AL.: "Nonpeptide Angiotensin II Antagonists. Synthesis, Biological Activities, and Structure-Activity Relationships of Imidazole-5-Carboxylic Acids Bearing Alkyl, Alkenyl and Hydroxyalkyl Substituents at the 4-Position and Their Related Compounds. " JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, vol. 39, no. 1, 5 January 1996 (1996-01-05), pages 323-38, XP002144317 tables I,II	1-18

Information on patent family members

In. national Application No

PCT/EP 00/03891

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
EP 512675 A	11-11-1992	US 5198438 A		30-03-1993
		CA 2063895 A		08-11-1992
		JP 5140153 A		08-06-1993
WO 9427597 A	08-12-1994	NONE		

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	H. YANAGISAWA ET. AL.: "Nonpeptide Angiotensin II Antagonists. Synthesis, Biological Activities, and Structure-Activity Relationships of Imidazole-5-Carboxylic Acids Bearing Alkyl, Alkenyl and Hydroxyalkyl Substituents at the 4-Position and Their Related Compounds. " JOURNAL OF MEDICINAL CHEMISTRY, Bd. 39, Nr. 1, 5. Januar 1996 (1996-01-05), Seiten 323-38, XP002144317 Tabellen I,II -----	1-18

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

In. nationales Aktenzeichen

PCT/EP 00/03891

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 512675	A 11-11-1992	US	5198438 A	30-03-1993
		CA	2063895 A	08-11-1992
		JP	5140153 A	08-06-1993
WO 9427597	A 08-12-1994	KEINE		